فيزيولوژي پزشكي گایتون/هال

با مقدمه و زير نظر : دكتر سيد على حائرى روحانى استاد فیزیولوژی دانشگاه تهران







ترجمه و تلخيص : دكتر حوري سيهري استاد فیزیولوژی دانشگاه تمران على راستگار فرج زاده، كامران قاسمى





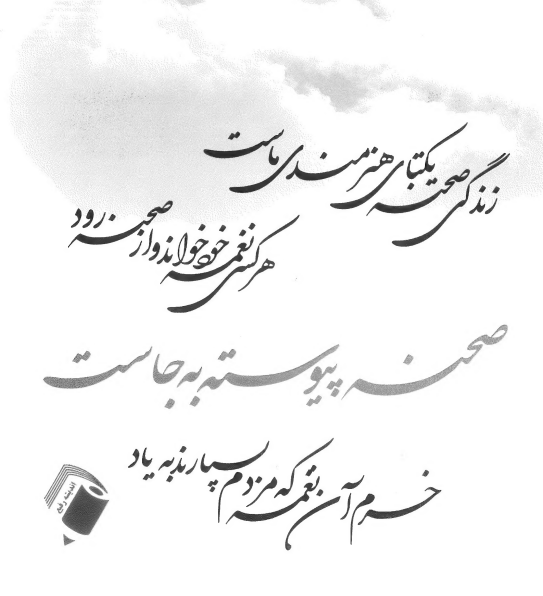












از اعضای هیات علمی – رزیدنتهای پزشکی – پزشکان و دانشجویان پزشکی و دانشجویان PhD رشتههای مرتبط با علوم پایه برای ترجمه و ویراستاری کتاب دعوت به همکاری مینماییم.

توجه: تمامی حقوق مادی و معنوی این اثر برای ناشر محفوظ است.

این کتاب مشمول قانون حمایت از مؤلفان، مصنفان و هنرمندان مصوب ۱۳۴۸/۱۱/۱ میباشد. و قانون ترجمه و تکثیر کتب، نشریات و آثار صوتی مصوب ۱۳۵۰/۱۰/۶ میباشد. بازنویسی، خلاصه برداری یا برداشت بخشی از متن، شکلها یا جدولهای کتاب و انتشار آن در قالب کتابهای ترجمه، تألیف، خلاصه، جزوه، تست یا نرم افزار بدون اجازه کتبی از ناشر، غیرقانونی و شرعاً حرام بوده و موجب پیگرد قانونی میشود.



هالي حان ادوارد، ۱۹۴۶ - م (Hall, John E. (John Edward

تهراب: اندیشه رفیع، ۱۳۹۴.

فيزيولوژې پرښکې،

فيزيولوزى بيمارىها

سههری، حوری، ۱۳۲۶ - ، مترجم

فاسمی، کامران، ۱۳۶۰ -، مترجم

راستگار فرج زاده، علی، ۱۳۵۸ -، مترجم

حائرى روحاني

و تلخيص حوري سيهري، على راستگارفرجزاده، كامران فاسمي،

در ویراستهای قبلی آرتور. سی گایتون سرشناسه ب

خلاصه فیزیولوژی پرشکی گایتون و هال- ۲۰۱۶.

عنوان دیگر: خلاصه فیزیولوژی پرشکی گایتون و هال-۲۰۱۶.

على، ١٣١٢ - ، مقدمه نويس، ناظر

خلاصه فیزیولوژی پزشکی گایتون/ هال ۲۰۱۶/ تالیف جان ای. هال؛ با مقدمه و زیرنظر سیدعلی حاتری(وحانی؛ ترجمه

خلاصه، کتاب " Guyton and Hall textbook of medical physiology,13th ed,2016" است.

س شناسه



دفتر مرکزی: اندیشه رفیع

ناشر كتب علوم يزشكي

فلاصهٔ فیزیولوژی پزشک <i>ی گ</i> ایتون و هال ـ ۲۰۱۶	نام کتاب: خ
جان ای. هال	تأليف:
دکتر سید علی حائری روحانی	با مقدمه و تحت نظارت:
دکتر حوری سپهری	ترجمه و تلخيص:
علی راستگار فرج زاده ـکامران قاسمی	
انتشارات <i>اند</i> یشه رفیع	ناشر:
اينانلو	گرافیک متن:
محمد بهمنى	حروفچینی و صفحهآرایی:
ششم-۱۳۹۸	نوبت چاپ:
1	تيراژ:
بهنورپرداز	لیتوگرافی:
نگرش	چاپ:
چاوش	صحافی:
<u> </u>	شابک:
۰۰۰۰۰ تومان	بها:

خیابان انقلاب ـ خیابان ۱۲ فروردین ـ خیابان شهدای ژانـدارمـری ـ مقابل اداره پست ـ ساختمان ۱۲۶ ـ طبقه دوم تلفكس: ۶۶۹۵۰۳۹۳

تلفن: ۶۶۹۷۰۵۱۸ - ۶۶۹۷۰۵۱۷ - ۶۶۹۷۱۴۱۴

نمايندگي هاي فروش: • بابل كتابفروشى انديشه كتابفروشىمجددانش • مشهد معاونت پژوهشی جهاد دانشگاهی کتابفروشی شبرنگ • تبريز كتابفروشي بابك كتابفروشىجمالي • شيراز انتشارات دانشگاه شیراز • كرمان كتابفروشي پاپيروس • ارومیه شاهد و ایثار گران • اردبیل کتابکده خیام كتابفروشي رشد • اهواز • خرم آباد كتابفروشي نشر و قلم • زاهدان کتابفروشی بیماری های خاص • گرگان كتابفروشى جلالى كتابفروشي فانوس انديشه بوشهر نمایشگاه دائمی دانشگاه پزشکی • سمنان كتابفروشي اشراق • شهر کرد کتابفروشی کالج • قزوین کتابفروشی حکیم • کاشان خانه کتاب • همدان روزاندیش و ياسوج خانه كتاب كتابفروشي آرمان اصفهان کتابفروشی پارسا كتابفروشي ماني • سأوه کتابفروشی کوثر • ایلام کتابفروش*ی* رشد

www.andisherafi.com info@andishe-rafi.com مديريت shop@andishe-rafi.com فروشگاه

ای نام تو بهترین سرآغاز

در میان شاخههای مختلف بیولوژی که در علوم پایهٔ پزشکی مطرح میشوند فیزیولوژی انسان جایگاه ویژه دارد و شناختن دقیق ناهنجاریهای اندامها و دستگاههای بدن بدون دانستن مکانیسم طبیعی کار آنها میسّر نیست. بیشترین دستاوردهای فیزیولوژی انسان نیز با تحقیق و کار تجربی بر روی جانوران آزمایشگاهی به دست آمده است و همچنان پژوهشهای فیزیولوژی جانوری کانون اصلی پیشرفتهایی است که در پزشکی صورت میگیرد.

منابع و مراجع عمده و معتبری که در فیزیولوژی وجود دارند معمولاً کتابهای قطوری هستند که فیزیولوژی هر کدام از اندامها و دستگاههای بدن را به صورت مشروح و مفصّل بیان میکنند. بدیهی است که مراجعه به این کتب برای دانشجویان و پژوهشگرانی که وقت کافی دارند بسیار سودبخش است ولی برای آنها که وقت کمتر دارند تلخیص این کتابها بسیار کارگشا بوده راهنمای خوبی برای کسانی است که میخواهند به سرعت پاسخ خود را لااقل به صورت مختصر بیابند. تهیّه خلاصهٔ این گونه کتابهاکاری مشکل است زیرا مطالب باید به نحوی تنظیم شود که ضمن رعایت اختصار و کاهش قابل توجّه حجم کتاب، مطالب اصلی را شامل باشد.

مؤلفان کتاب حاضر که خود از استادان و فیزیولوژیدانان صاحبنظر هستند توانسـتهانـد چکیدهای از فیزیولوژی گایتون – هال تهیه کنند که می تواند نیاز دانشجویان رشتههای پزشکی و بیولوژی و شاخههای وابسته به اَنها را در زمینهٔ اصلی ترین مباحث فیزیولوژی براَورده کند.

توفیق این همکاران و مدیران انتشارات اندیشهٔ رفیع را در ارائه خدمت فرهنگی و علمی از خداوند متعال مسئلت دارم.

سید علی حائری روحانی استاد فیزیولوژی دانشگاه تهران تابستان ۱۳۹۴

مقدمه مترجمين

سالها پیش هنگامی که در دبیرستان مشغول تحصیل بودم، به علت اینکه کتابهای زیستشناسی دبیرستان بسیار شیوا و دلنشین بود لذا با مراجعه به ابتدای کتاب با اسم نویسندهٔ آنها یعنی جناب دکتر علی حائری روحانی آشنا شدم. به هیچ وجه احتمال نمیدادم که پس از ورود به دانشگاه تهران در کلاس درس این استاد بزرگوار شاگردی کنم. اما شانس با من یار بود و توانستم بسیاری از دروس فیزیولوژی خود را با ایشان بگذرانم و البته پس از آن در دورهٔ کارشناسی ارشد، دوست گرانقدرم جناب آقای کامران قاسمی، خلاصهای از دروس فیزیولوژی را به صورت یک مجموعه گردآوری کرده بود و با همفکری هم تصمیم به آمادهسازی آن برای چاپ به صورت یک کتاب خلاصه فیزیولوژی برای آمادگی کنکور گرفتیم. به همین دلیل به خدمت استاد بزرگوار دکتر روحانی رفته و این مطلب را با ایشان در میان گذاشتیم. ایشان با روی گشاده از این عمل استقبال کرده و با راهنماییهای ارزنده کمک شایانی به ما نمودند تا کتاب برای چاپ حاضر شد.

این برخورد پدرانه سبب شد تا اینجانبان پس از آن که بیش از ۱۵ سال میگذرد، همچنان به کار تألیف و ترجمه بپردازیم، اکثر کارهای علمی و تألیفی ما تحت نظر این استاد گرانقدر بوده و بدین وسیله تمام عمر علمی خود را مدیون ایشان هستیم. این کتاب برای دانشجویان کارشناسی تمام رشتههای علوم پزشکی و برای بسیاری از امتحانات کنکور علوم پایه پزشکی، دندانپزشکی و داروسازی و کنکور کارشناسی ارشد در رشتههای مختلف اعم از تغذیه، فیزیک پزشکی، مهندسی پزشکی و رشتههای مشابه مناسب میباشد.

البته لازم به ذکر است که غلطهای علمی و املایی احتمالی موجود در کتاب متوجه اینجانبان بوده و ایشان در حد اعلای دقت به کتابها رسیدگی مینمایند. باز هم بدین وسیله از زحمات استاد فرزانه جناب دکتر علی حائری روحانی تشکر و قدردانی مینماییم. در آخر یادآور میشویم که نظرات، پیشنهادات و انتقادات خود را با آدرسهای الکترونیکی زیر با ما در میان بگذارید.

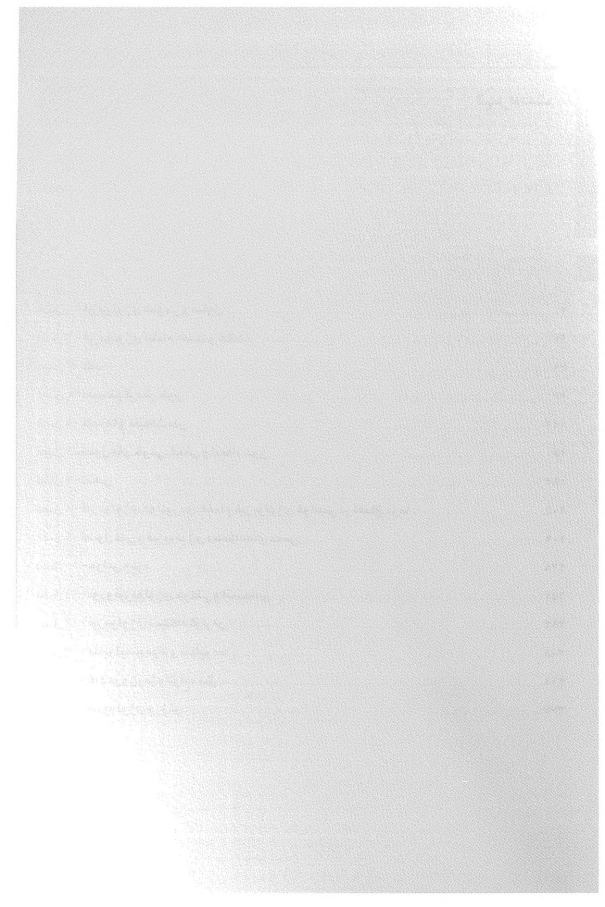
ali.rastqarfarajzadeh.1@ulaval.ca

kghasemi@gmail.com

فهرست

٩	
1Y	
٣٩	فصل ٣ -قلب فصل ۴ -سيستم گردش خون
<i>PP</i>	فصل ۴–سیستم گردش خون
117	فصل ۵-كليهها و مايعات بدن
18	فصل ۶ ـ سلولهای خونی، ایمنی و انعقاد خون
144	فصل ۷ - تنفس
ماق دريا	فصل ۸-فیزیولوژی هوانوردی، فضا و فیزیولوژی غواصی در اعد
Y+9	فصل ۹ - اصول کلی و فیزیولوژی دستگاههای حسی
YYA	فصل ۱۰ حواس ویژه
701	فصل ۱۱ – نوروفیزیولوژی حرکتی و انسجامی
Y9Y	
٣٠٨	فصل ۱۳ – متابولیسم مواد و تنظیم دما
٣١٨	
٣٧V	فصل ۱۵ – فیزیولوژی ورزش

OCONTACTOR OF THE CONTROL OF THE STATE OF TH





فیزیولوژی عمومی و سلول

مقدمه

علم فیزیولوژی، بیان میدارد که چگونه فاکتورهای فیزیکی و شیمیایی میتوانند مسئول منشأ، تکوین و ادامه زندگی باشند. به عبارت دیگر، فیزیولوژی مسئول تفسیر پدیده حیات است. گستره این علم از سادهترین ارگانیسمهای زنده یعنی ویروسها تا پیشرفتهترین آنها یعنی انسان است.

سلولها واحدهای سازنده بدن هر موجود زنده هستند که در موجودات پرسلولی، هر دسته از آنها برای انجام کاری ویژه تخصص مییابند. در داخل هر سلول، مکانیسمهای بیوشیمیایی تقریباً مشابهی انجام میگیرند. تقریباً همه سلولها قدرت تقسیم شدن را داشته و در صورت از بین رفتن، سلولهای جدید جای آنها را میگیرند.

مایع خارج سلولی و داخل سلولی

حدود ۶۰ درصد از وزن بدن یک انسان بالغ را آب، یونها و مواد محلول در آن تشکیل میدهد که دو سوم این مایع در داخل سلولی است و یک داخل سلول بوده و موسوم به مایع داخل سلولی است و یک سوم آن در خارج از سلولها قرار داشته و مایع خارج سلولی نامیده میشود. مایع خارج سلولی که اطراف تمام سلولهای بدن را احاطه کرده است، مواد غذایی مورد نیاز سلول را در اختیار آن قرار میدهد و سلولها مواد دفعی خود را از طریق مایع خارج سلولی به خون منتقل میکنند.

"کلود برنارد" فیزیولوژیست بزرگ فرانسوی بیش از ۱۰۰ سال پیش، اصطلاح محیط داخلی را برای مایع خارج سلولی، خون و لنف به کار برد.

هومئوستاز

اصطلاح هومئوستاز (Homeostasis) به حفظ شرایط تقریباً ثابت محیط داخلی گفته می شود. تمام ارگانهای بدن وظایفشان را در راستایی انجام می دهند که محیط داخلی بدن را در شرایط طبیعی نگاه دارند. مثلاً دستگاه تنفس میزان گازها، دستگاه گوارش میزان مواد غذایی و دستگاه کلیوی میزان یونها و مایعات محیط داخلی بدن را تحت کنترل خود دارد.

اثرات تغييرات مواد خارج سلولى

جدول I-1 میزان برخی از مواد و خصوصیات فیزیکی مایع خارج سلولی را نشان می دهد. به این نکته دقت کنید که محدوده طبیعی خیلی از مواد بسیار کم هستند و با کوچک ترین تغییر در میزان آنها، بیماری و حتی مرگ رخ می دهد. مثلاً تغییر PI از PI به PI باعث مرگ موجود زنده می شود. سیستمهای زنده برای اینکه بتوانند محیط داخلی خود را در محدوده طبیعی نگاه دارند، از سیستمهای کنترلی خاصی استفاده می کنند. به برخی از این سیستمها در زیر اشاره می شود.

فىدىك منفى

بسیاری از سیستمهای کنترلکننده بدن از روش فیدبک منفی استفاده میکنند. فیدبک منفی بدین معنی است که تغییر یک عامل باعث واکنشهایی میشود که آن عامل را به حد طبیعی باز میگردانند. در این سیستم مثلاً با افزایش میزان دی اکسید کربن خون، میزان تهویه ریـوی افزایش مییابد تا گاز CO₂ را از خون خارج کند. همچنین با کاهش دی اکسید کربن خون، تهویه ریوی نیز کاهش مییابد. میزان

ركيبات مهم و خصوصيات فيزيكي مايع خارج سلولي.
--

	مقدار طبیعی	محدوده طبيعي	محدوده تقريبي غير	واحد			
			كشنده				
اکسیژن (وریدی)	***	۳۵–۴۵	\•-\•••	میلیمتر جیوه			
دی اکسید کربن (وریدی)	40	የ ۵– ۴ ۵	۵–۸۰	میلیمتر جیوه			
يون سديم	147	144-148	110-170	میلیمول در لیتر			
يون پتاسيم	4/7	٣/٨-۵	1/6-9	میلیمول در لیتر			
يون كلسيم	1/٢	1-1/4	+/۵−۲	میلیمول در لیتر			
یو <i>ن ک</i> لر	١+٨	1+4-114	V+-17.+	میلیمول در لیتر			
یون ب <i>ی ک</i> ربنات	74	7 % -77	۸-۴۵	میلیمول در لیتر			
گلوکز	٩٠	Y0-90	710	میلیگرم در دسیلیتر			
دمای بدن	9.1/4 (47)	۹۸-۹۸/۸ (۳۷)	80-110 (11/4-47/4)	درجه فارنهایت (سانتی گراد)			
اسید – باز	٧/۴	٧/٣-٧/٥	<i>9</i> /9− A	pH			

اثرگذاری فیدبک منفی در هر سیستم کنترلی با گین (gain) ن سیستم ارزیابی میشود. برای روشن شدن مطلب مثالی آورده میشود. فرض کنید فشار شریانی شخصی آورده میشود. فرض کنید فشار شریانی شخص ممکنیم و فشار شریانی او به ۱۷۵mmHg افزایش مییابد. حال بارورسپتورهای (گیرندههای فشار) این شخص در صدد کاهش این فشار برآمده و پس از مدتی فشار شریانی او را به بارورسپتورهای این شخص، فشار شریانی او با بارورسپتورهای این شخص، فشار شریانی او ۱۷۵mmHg بارورسپتورهای این شخص، فشار شریانی او ۱۳۵mmHg بارورسپتورهای این شخص، فشار شریانی او ۱۳۵mmHg با به ۱۲۵mmHg رسانده است یعنی به میزان ۲۵mmHg خطا دارد. طبق فرمول زیر، گین سیستم کنترل فشار شریانی فرد مورد نظر می ۲۵ خواهد بود:

gain = $\frac{\Delta \cdot}{\text{میزان تصحیح}} = \frac{\Delta \cdot}{7\Delta} = 7$

فىدىك مثبت

فیدبک مثبت در اکثر مواقع می تواند با ایجاد چرخه معیوب باعث مرگ شود. مثلاً وقتی از یک شخص، ۱ لیتر خون گرفته شود، مکانیسم فیدبک منفی، خون موجود در قسمتهای دیگر بدن را جمع کرده و وارد گردش خون میکند. همچنین این مکانیسم با ایجاد انقباض عروقی، فشار

خون را به حد طبیعی برمیگرداند؛ اما وقتی از شخص مزبور ۲ لیتر خون گرفته شود، به خود بافت قلبی خون خیلی کمی میرسد و همچنین مکانیسم فیدبک منفی نمی تواند ۲ لیتر خون را جایگزین کند، پس قلب ضعیف تر از قبل کار میکند. ضعف در عملکرد قلب باز هم مقدار خون کمتری به بافتهای دیگر و خود بافت قلب پمپ میکند و این چرخه معیوب همچنان ادامه یافته و بالاخره منجر به مرگ شخص میگردد.

در بعضی از مواقع، مکانیسم فیدبک مثبت مفید واقع میگردد؛ مثلاً هنگامی که رگی پاره میشود، آنزیمهایی میسوسوم به فاکتورهای لخته کننده خون فعال شده و فاکتورهای غیر فعال دیگر را نیز فعال میکنند و این روند به صورت آبشاری ادامه مییابد تا خونریزی را خاتمه دهد. از نمونههای دیگر فیدبک مثبت میتوان به روند زایمان و تولید پتانسیل عمل اشاره کرد. در جریان زایمان، فشاری که توسط سر نوزاد به گردن رحم وارد میشود، باعث میگردد تا انقباضات رحمی قوی تر شده و در نتیجه نوزاد را بیشتر به گردن رحم هل میدهد. بدین ترتیب فشار بیشتری به گردن رحم وارد شده و انقباضات رحمی باز هم قوی تر میشوند و ایست چرخه تا زمان خروج نوزاد از رحم ادامه میابد. برای تولید پتانسیل عمل، همان طور که بعداً نیز در این فصل توضیح داده میشود، ورود یونهای سدیم به داخل این فصل توضیح داده میشود، ورود یونهای سدیم به داخل

باعث می شود تا کانالهای سدیمی بیشتری باز شده و سدیم بیشتری وارد سلول گردد و بار منفی سلول را بیشتر کاهش دهد. این چرخه فیدبک مثبت تا جایی پیش می رود که پتانسیل غشاء به حد استانه برسد. در این زمان تمامی کانالهای سدیمی باز شده و هجوم یونهای سدیم به داخل سلول سبب تولید پتانسیل عمل می گردد.

ترکیبات داخل سلولی

به مجموعه مواد مختلف سازنده سلول، پروتوپلاسم گفته می شود که از ۵ ماده اصلی تشکیل شده است: آب، یونها، پروتئینها، چربیها و کربوهیدراتها.

آب مایع مهم داخل سلولی است و بسیاری از واکنشهای شیمیایی در داخل آب انجام میگیرد. یونها نیز برای عمل برخی از مکانیسمهای بیوشیمیایی سلول و انتقال ایمپالسهای عصبی و عضلانی لازم هستند. مهم ترین یونهای داخل سلولی، پتاسیم، منیزیم، فسفات، سولفات و بی کربنات می باشند.

پروتئینها بعد از آب بیشترین وزن سلول را تشکیل میدهند و به دو نوع تقسیم میشوند: ۱) پروتئینهای ساختاری که به شکل فیلامان یا رشتههای نازک سیتوپلاسمی و هستهای بوده و کارشان حفظ ساختمان سلول و نگهداری اندامکهای سلولی در جای مخصوص خودشان است و ۲) آنزیمها که عمل کاتالیز کردن واکنشهای درون سلولی را به عهده دارند.

چـــربیها دارای دو نــوع عــمده یــعنی کــلسترول و فسفولیپیدها میباشند که در ساختمان غشاهای سلولی به کار میروند. همچنین تری گلیسریدها که جزء کوچکی از چربیها هستند، بـه عـنوان مـنبع ذخـیره انـرژی در سـلول اسـتفاده میشوند.

کربوهیدراتها یا قندها در سلول عملکرد ساختمانی کمی دارند ولی مهم ترین کارشان تغذیه سلولها و بافتهای بدن است و بدن انرژی خود را از آنها تأمین میکند.

ساختار فيزيكي سلول

سلول از دو جزء مهم سیتوپلاسم و هسته تشکیل یافته که اطراف هر کدام از این بخشها را نیز غشایی فرا می گیرد. در داخل سیتوپلاسم، ارگانلها (اندامکها) و مایع (سیتوزول)

وجود دارد. شکل ۱–۱، یک سلول تیپیک را با اجزای داخل آن نشان میدهد. در زیر به برخی از ساختارهای مهم داخل سلول اشاره میگردد.

غشاى سلول

سیتوپلاسم هر سلول و بسیاری از ارگانلهای داخل آن توسط یک غشا احاطه شده است. ترکیب تقریبی غشاء چنین است: ۵۵ درصد پروتئین، ۲۵ درصد فسفولیپید، ۱۳ درصد کلسترول، ۴ درصد سایر چربیها و ۳ درصد کربوهیدرات.

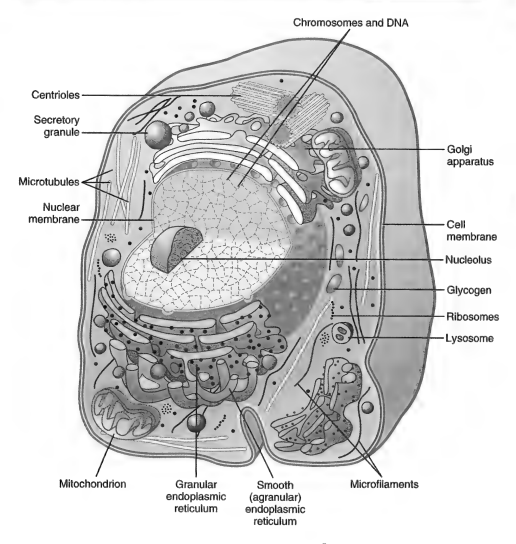
همان طور که در شکل ۲-۱ نشان داده شده، غشای سلول از دو لایه چربی متشکل از فسفولیپیدها ساخته شده است و مولکولهای پروتئینی در داخل این غشاء به دو صورت سرتاسری و محیطی قرار گرفتهاند. کلسترول نیز در داخل دو لایه چربی غشاء قرار گفته و سیالیت غشاء را کنترل میکند. پروتئینهای سرتاسری به عنوان کانالهای یونی برای جابجایی یونها، به عنوان حامل برای انتقال برخی از مواد به داخل سلول یا به خارج آن و یا به عنوان پمپ برای عمل انتقال فعال به كار مىروند. همچنين پروتئينهاى سرتاسری می توانند به عنوان رسپتور (گیرنده) برای برخی از هورمونها عمل كنند ولى پروتئينهاى محيطى فقط عمل آنـزیمی دارنـد. کـربوهیدراتهـا بـیشتر بـه چـربیها و پروتئینهای سطح خارجی غشای سلول متصل میشوند که در مجموع یک پوشش کربوهیدراتی به نام گلیکوکالیکس را در اطراف سلول ایجاد می کنند. گلیکوکالیکس دارای بار منفی است و بارهای منفی اطراف سلول را دفع می کند و همچنین باعث اتصال سلولهای اطراف به همدیگر می شود. برخی از هورمونها مثل انسولین به گلیکوکالیکس متصل می شوند. گلیکوکالیکس در ایمنی نیز نقش ایفا میکند.

سبتويلاسم واندامكهاى داخل آن

سیتوپلاسم حاوی یک مایع متراکم همراه با اندامکها است. مایع موجود در سیتوپلاسم، سیتوزول نامیده میشود. علاوه بر این مایع، سیتوپلاسم اندامکهایی دارد که در ادامه به آنها اشاره میشود.

شبكه اندو پلاسمى

این اندامک از کیسههای پهن و لوله مانند تشکیل شده است. درون کـــیسهها حـــاوی مـاتریکس انــدوپلاسمی است.

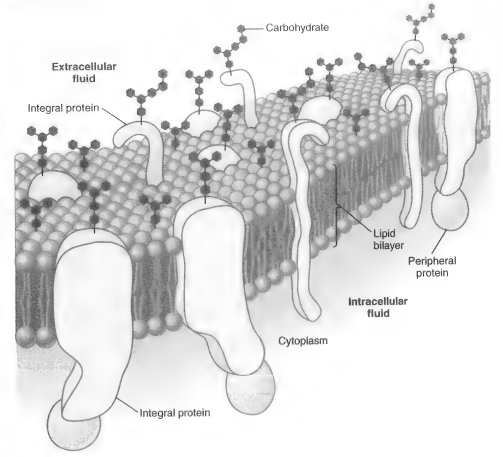


شكل ١-١. يك سلول تيپيك و اندامكهاى مهم داخل آن.

شبکهٔ اندوپلاسمی در تمام سیتوپلاسم از نزدیکی غشای سلول گرفته تا غشای هسته گسترش دارد. این اندامک به دو شکل دانهدار (زبر) و بدون دانه دیده (صاف) میشود. شبکهٔ اندوپلاسمی دانهدار در روی سطح خود حاوی اندامک دیگری به نام ریبوزوم است. ریبوزومها در ساخت پروتئینها نقش دارند. شبکه اندوپلاسمی صاف فاقد ریبوزوم است. به همین خاطر سطح آن صاف دیده میشود. این نوع از شبکهٔ اندوپلاسمی در سنتز چربیها نقش دارد.

دستگاه گلژی

این اندامک در آرتباط نزدیک با شبکهٔ اندوپلاسمی است. دستگاه گلژی حاوی کیسههای پهنی است که روی هم قرار گرفتهاند. موادی که در شبکهٔ اندوپلاسمی ساخته میشوند، برای بستهبندی و ترشح شدن از سلول به درون دستگاه گلژی انتقال مییابند و پس از تغییراتی، به صورت وزیکول از دستگاه گلژی جدا میشوند.



شكل ۲-۱ ساختار غشاى سلول كه دو لايه فسفوليپيدى، پروتئينهاى سرتاسرى و محيطى و همچنين گليكوكاليكس را نشان مىدهد.

لیـــزوزومها، پــراکســـیزومها و وزیکــولهای ترشیحی

لیزوزومها اندامکهایی هستند که از دستگاه گلژی جدا می شوند و به عنوان سیستم گوارشی سلول عمل می کنند. این اندامکها، مواد غذایی و برخی از باکتریهای بلعیده شده تصوسط سلول را با آنزیمهای هیدرولیز کننده (هیدرولازها)درون خود هضم می نمایند. پراکسی زومها برخلاف لیزوزومها حاوی پراکسیداز هستند و همچنین بیشتر آنها به جای دستگاه گلژی از شبکهٔ اندوپلاسمی منشأ می گیرند. این اندامکها در سهزدایی سلولی به کار می روند. وزیکولهای ترشحی نیز در داخل سلول از شبکهٔ اندوپلاسمی - دستگاه گلژی جدا می شوند و می توانند حاوی اندوپلاسمی - دستگاه گلژی جدا می شوند و می توانند حاوی هورمونها، آنزیمها یا سایر مواد ترشحی سلول باشند.

منتوكندري

میتوکندریها موتورخانه سلول نامیده می شوند و از لحاظ شکل و اندازه با هم فرق می کنند. همچنین این اندامکهای سلولی، در سلولهایی که تولید انرژی در آنها زیاد است، فراوان می باشند. میتوکندریها دارای دو غشاء هستند که غشای داخلی چین خورده می باشد. داخل فضای میتوکندری عاوی مایعی به نام ماتریکس است. میتوکندریها محل تولید ATP در سلولها می باشند و این کار را توسط آنزیمهای خاصی که در روی غشای داخلی و ماتریکس خود دارند، انجام می دهند. هر میتوکندری حاوی DNA حلقوی خاص خود است که می تواند سبب تولید میتوکندری جدید خاص خود است که می تواند سبب تولید میتوکندری جدید شود. سلولهای بافتهایی که فعالیت بیشتری دارند، حاوی میتوکندری های بیشتری هستند، مانند سلولهای عضلات میتوکندری های بیشتری عضلات

قلبی و اسکلتی.

مسته

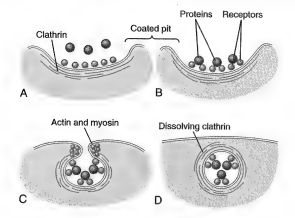
هسته هر سلول، مرکز کنترل آن میباشد. DNA در داخل هسته قرار دارد که هر قسمت مختلف از آن را یک کدون میگویند. به مجموعه کدونها، ژن گفته میشود. هر ژن الگوی سنتز یک پروتئین را مشخص میکند. هسته حاوی یک غشای دو لایه است که وسط این لایهها فضایی است که با فضای داخل شبکه اندوپلاسمی مرتبط میباشد. همچنین این غشاء دارای سوراخهای ریزی است که محل عبور و مرور مواد به داخل هسته یا خارج از آن میباشند. هستکها که حاوی RNA و پروتئینهای سازنده ریبوزوم هستند نیز در داخل هسته قرار دارند و فاقد غشاء میباشند.

سیستمهای عملکردی سلول اندوسیتوز

برخی از موادی که برای حیات سلول لازم میباشند، چنان بزرگ هستند که نمی توانند از سوراخهای موجود در سلول عبور کنند و لذا لازم است روش دیگری برای انتقال آنها به داخل سلول وجود داشته باشد. این کار به وسیله دو مکانیسم پینوسیتوز و فاگوسیتوز انجام میگیرد. پینوسیتوز به ورود ماکروملکولهایی مثل پروتئینها به داخل سلول گفته میشود ولی در فاگوسیتوز، یک جسم بزرگ مثل باکتری توسط سلول بلعیده شده و در داخل سیتوپلاسم هضم میشود. این دو مکانیسم با اتصال ذره ورودی به سطح خارجی سلول (محل خاصی از غشاء سلول) و ایجاد فرورفتگی و سپس تشکیل وزیکول بلع شده در داخل سلول به انجام میرسد. شکل ۳-۱ این مکانیسم را نشان میدهد.

حركت سلولها

برخی از سلولها مثل بعضی از گلبولهای سفید خون مجبور به عبور از فضاهای مویرگی و عزیمت به بافتهای بدن هستند تا میکروبها و سایر ارگانیسمهای مهاجم را در آنجا از بین ببرند. این کار توسط نوع خاصی از حرکت سلولی به نام حرکت آمیبی به انجام میرسد. سلولهای بدن، هنگامی که در مرحله تکامل جنینی هستند نیز توسط این نوع حرکت از یک محل به محل دیگر حرکت میکنند.



شكل ٣-١. مكانيسم پينوسيتوزيا فاگوسيتوز.

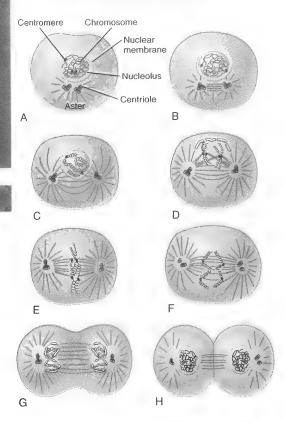
اعمال و ساختار ژنها

ساختار DNA

هر واحد از مولکول DNA از سه قسمت تشکیل شده است:

۱) اسید فسفوریک، ۲) قندی به نام داُکسی ریبوز و ۳) یکی از
چهار باز نیتروژندار به نامهای آدنین، گوانین، تیمین و
سیتوزین. کل مولکول DNA یک زنجیره دو رشتهای از این
واحدهای سازنده یا نوکلئوتیدهاست که به صورت مارپیچی
میباشد. هر دسته ۳ تایی از این نوکلئوتیدها تشکیل یک کد
ژنتیکی را میدهند که بعداً رمز یک اسید آمینه میشود. از
قسمت از مولکول ADNA کپی برداری میشود و این مولکول
قسمت از مولکول DNA کپی برداری میشود و این مولکول
کپی شده که RNA نام دارد، به داخل سیتوپلاسم رفته و در
انجا الگوی ساخت یک پروتئین توسط ریبوزومها میشود.
انجا الگوی ساخت یک پروتئین توسط ریبوزومها میشود.
انجا الگوی مختلفی از RNA پیک (mRNA) نامیده میشود.

- ۱. RNA پیک پیشساز (pre-mRNA) که پیشساز mRNA است و حاوی دو قطعه متفاوت میباشد:
 ایستترونها که توسط روندی موسوم به پیرایش (splicing) برداشته میشوند و اگزونها که در RNA نهایی نیز باقی میمانند.
- ۲. RNA هستهای کــوچک (snRNA) کــه در تــبدیل pre-mRNA بالغ نقش دارد.
- ۳. RNA پیک (mRNA) که رمزهای ژنتیکی را برای



D پروفاز: D مسراهان: B مسراهان: B و B تافاز: B آنافاز: B آنافاز: B آنافاز: B

اولین مرحله تولید مثل سلولی با دو برابر شدن DNA duplication) در هسته آغاز میشود. این کار تقریباً شبیه نسخه برداری RNA از روی DNA میباشد و فرق اساسی آن با نسخه برداری RNA از روی DNA این است که اولاً آنزیمهای موجود در دو برابرسازی DNA با نسخه برداری فرق میکنند و ثانیاً در دو برابرسازی DNA هر دو برداری فرق میکنند و ثانیاً در دو برابرسازی DNA هر دو برداری میشوند. پس از بین کار، میتوز سلولی شروع میشود. تمامی مراحل تقسیم میتوز در شکل ۴-۱ نشان داده شدهاند. اولین اتفاق در میتوز، کوتاه و قابل مشاهده شدن کروموزومهاست که این مرحله پروفاز نامیده میشود. سپس دوک میتوزی آشکار شده و پروفاز نامیده میشود. سپس دوک میتوزی آشکار شده و سوم یا متافاز، تمام کروموزومهایی که به دوک میتوزی متصل شدهاند در وسط یا استوای سلول قرار میگیرند. بعد از

- کنترل نوع پروتئین ساخته شده به سیتوپلاسم میبرد. ۴ ۸ بیوزومی (rRNA) که در ساختمان ریبوزومها وجود دارد. ریبوزومها جایگاه فیزیکی و شیمیایی برای
- وجود دارد. ریبوزومها جایگاه فیزیکی و شیمیایی بـرای تولید پروتئین میباشد.
- ۵. RNA کوچک (miRNA) که نسخهبرداری و ترجمه از ژن را کنترل می کند. miRNA از روی ژنهای DNA کد می شود، اما برای ساخت پروتئین استفاده نمی شود.
- RNA ناقل (tRNA) که اسیدهای آمینه فعال را به ریبوزومها منتقل میکند تا برای تشکیل مولکولهای پروتئینی مورد استفاده قرار گیرند.

تنظيم ژنتيكي

به کل فرآیندهایی که از نسخه برداری کد ژنتیکی در هسته تا تشکیل پروتئین در سیتوپلاسم صورت میگیرد، تنظیم بیان ژن گفته میشود تا همه ارگانیسمهای زنده قادر باشند تا به تغییرات محیطی جواب دهند. در جانوران پرسلولی، همه سلولهای بدن حاوی یک نوع ژن هستند اما برخی از ژنهایی که در یک نوع از سلول بیان میشوند، در سلولهای دیگر بیان نمیگردند و باعث می شوند تا هر سلول برای انجام یک عمل خاص، تخصص عمل پیدا کنند.

کنترل بیان ژن به عهده پروموتر (Promoter) میباشد. پیروموتر شامل یک توالی از هیفت باز میشود و میباشد. پیروموتر شامل یک توالی از هیفت باز TATAAAA) است که جعبه TATA نامیده میشود و محلی است که فاکتورهای مهم نسخه برداری به آن متصل میشوند. این توالی قبل از هر ژن قرار دارد و DNA پلیمراز ابتدا به این ناحیه متصل میگردد. در هر سلول تخصص عمل یافته، فاکتورهای نسخه برداری خاصی وجود دارند که موجب میشوند تا ژنهای مخصوصی در آن سلول بیان شوند تا سلول بتواند عملکرد فیزیولوژیک خود را به طور کامل به انجام برساند.

تولید متل سلول و کنترل ژنتیکی آن

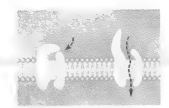
از یک تولید مثل سلول تا تولید مثل بعدی آن را چرخه سلولی گویند. هر چرخه سلولی از دو قسمت میتوز و اینترفاز تشکیل شده است. اینترفاز مرحله استراحت سلول است ولی هنگام میتوز، در درون سلول اتفاقات متعددی میافتد که به طور خلاصه در شکل ۴-۱ نشان داده شدهاند.

اینکار، دوکهای میتوزی، ۴۶ جفت از کروموزومهای انسانی را در هر سلول جدا کرده و ۴۶ تک کروموزوم دختری در دو قطب سلول جمع میشوند. به این مرحله آنافاز گفته میشود. در آخرین مرحله که تلوفاز نامیده میشود، دوک میتوزی حذف شده و دور هر دسته از کروموزومها، غشای هسته تشکیل میشود و سلول به دو قسمت تقسیم میشود.

آپوپتوز

مقدار کل سلولهای بدن نه فقط با کنترل میزان تقسیم سلولی بلکه با کنترل میزان مرگ سلولها نیز تنظیم می شود. هنگامی که دیگر به یک عده از سلولها نیاز نباشد یا وقتی

که عدهای از سلولها برای بدن تهدید محسوب شوند، آن سلولها دچار مرگ برنامه ریزی شده سلول می شوند که به آن آپوپتوز گفته می شود. این فرآیند شامل آبشاری از واکنشهای خاص تخریب پروتئین است که باعث می شود سلول چرکیده شده و سیتوپلاسم آن متلاشی گردد. در این حالت سلولهای فاگوسیتکننده بدن مثل ماکروفاژها، این سلولها را بلعیده و آنها را هضم می کنند. اما اگر سلولهای بدن در اثر آسیب حاد دچار اختلال در عملکرد غشای خود بدن در اثر آسیب حاد دچار اختلال در عملکرد غشای خود شده و سپس متورم گشته و از بین بروند، فرآیندی ایجاد می شود.



فـمـال ٢

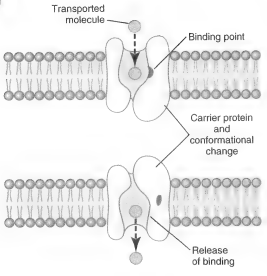
فيزيولوزي غشاء عصب وعضله

اصول نقل و انتقال مواد از غشاءهای سلولی

هر سلول توسط یک غشای دو لایه چربی احاطه شده است. تمام موادی که باید وارد سلول شوند یا از آن خارج گردند، مجبورند از غشاء عبور کنند. این انتقال از بین مولکولهای چربی یا از طریق پروتئینهای خاصی انجام میگیرد. در این قسمت، انواع مختلف نقل و انتقال مواد از عرض غشاء سلولی را به ترتیب شرح میدهیم.

انتشار

تمام مولکولهایی که در بدن و در آب موجود در داخل و یا خارج سلول حل شدهاند، به علت گرمای ذاتی که دارند به صورت تصادفی در حرکت هستند. به این نوع حرکت تصادفی که حاصل از گرمای ذاتی خود مولکولهاست، انتشار گفته مى شود. اين انتشار مى تواند از عرض غشاء سلولها هم انجام پذیرد. موادی که در چربی حل می شوند، مانند اکسیژن، CO2، نیتروژن و الکل از غشاء دو لایه چربی عبور می کنند ولی موادی که نمی توانند در چربی حل گردند یعنی یـونها، مجبورند از کانالهای یونی موجود در عرض غشای سلول عبور کنند. کانالهای یونی می توانند در اثر تغییر الکتریسیته موجود در دو طرف غشای سلول و یا در اثر اتصال برخی از مولکولها که لیگاند نامیده می شوند، باز شده و به یونها اجازه عبور از غشای سلول را دهند. فیزیولوژی عملکرد کانالها در قسمتهای بعدی به طور کامل شرح داده خواهد شد. به انتشار یونها که از خلال غشای دو لایه چربی سلولها یا از داخل کانالهای یونی انجام می بذیرد، در اصطلاح انتشار ساده گفته می شود.

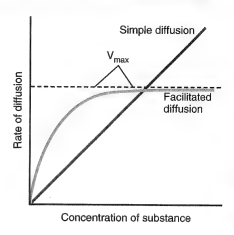


شکل ۱-۲. مکانیسم احتمالی برای انتشار تسهیل شده.

انتشار تسهيل شده

این نوع انتشار با کمک برخی از مولکولهای حاملی که در عرض غشای سلول وجود دارند، انجام میگیرد؛ بدین صورت که مولکول انتشار یابنده در یک طرف غشاء به جایگاه خاصی از مولکول حامل متصل میشود و موجب تغییر شکل آن میگردد و باعث میشود این مولکول در طرف دیگر غشاء آزاد شود. سپس مولکول حامل تغییر شکل مییابد تا برای انتقال یک مولکول دیگر آماده شود (شکل ۱–۲).

انتشار تسهیل شده تقریباً تمام خصوصیات انتشار ساده را دارا است ولی با آن اختلافات جزئی نیز دارد. میزان انتشار ساده با افزایش غلظت ماده منتشر شونده افزایش مییابد ولی به علت اینکه مولکولهای حامل در انتشار تسهیل شده



شکل ۲-۲. مقایسه سرعت انتشار ساده و تسهیل شده با افزایش غلظت ماده منتشر شونده.

قابلیت اشباع شدن را دارند، با افزایش غلظت ماده منتشر شونده، مقدار انتشار تسهیل شده به یک حد ماکزیمم یا حداکثر می رسد (شکل ۲-۲).

عواملی که بر میزان انتشار تأثیر میگذارند برخی عوامل میتوانند بر روی هر دو نوع انتشار تأثیر مثبت یا منفی بگذارند یعنی سبب افزایش یا کاهش سرعت انتشار شوند. اختلاف غلظت ماده در دو طرف غشاء، یکی از این عوامل است؛ هر چه اختلاف غلظت در دو طرف غشاء بیشتر باشد، سرعت انتشار بیشتر است. همچنین افزایش دما، سطح انتشار و نفوذپذیری غشاء، باعث افزایش سرعت انتشار میشوند. برعکس با افزایش ضخامت غشاء و وزن مولکولی ماده منتشر شونده، سرعت انتشار پایین میآید.

اسمر

هرگاه دو محیط محلول توسط یک غشای نیمه تراوا (که فقط حلاّل را از خود عبور می دهد، اما مواد محلول از آن عبور نمی کنند) از هم جدا شوند، حلاّل به سمت محلولی حرکت می کند که غلظت آن بیشتر است. این پدیده اسمز نامیده می شود. مقدار حلاّلی که می تواند از یک طرف به طرف دیگر برود محدود است و بستگی به فشار اسمزی دارد. فشار اسمزی برابر است با مقدار فشاری که برای جلوگیری از اسمز حلاّل مورد نیاز است. هر چه اختلاف غلظت محلول ها

در دو سمت غشای نیمه تراوا بیشتر باشد، فشار اسمزی هم بزرگتر خواهد بود.

اصطلاح اسمولاريته واسمولاليته

برای بیان غلظت محلول، از تعداد ذرات موجود در محلول استفاده میکنیم و بنابراین به جای استفاده از واژه گرم از اصطلاح اسمول استفاده مینمائیم. هر اسمول برابر با یک مولکول گرم از هر ماده در یک لیتر حلاّل میباشد، به شرطی که ماده حل شده تجزیه نگردد.

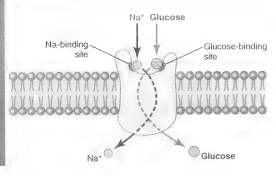
پس ۱۸۰ گرم گلوکز که ۱ مولکول گرم گلوکز است و در حلال تجزیه نمی گردد، اگر در یک لیتر محلول حل شود، غلظتی برابر با ۱ اسمول خواهد داشت، ولی کلرید سدیم چون به دو اتم کلر و سدیم تجزیه می گردد، اگر یک مولکول گرم از آن در یک لیتر محلول حل شود، ۲ اسمول کلرید سدیم ایجاد می کند. اگر بخواهیم میزان اسمولهای موجود در یک کیلوگرم آب را بیان کنیم، از اصطلاح اسمولالیته استفاده می کنیم ولی اگر بخواهیم میزان اسمولهای موجود در یک لیتر محلول را بیان نمائیم، از اصطلاح اسمولاریته در یک لیتر محلول را بیان نمائیم، از اصطلاح اسمولاریته استفاده می کنیم.

انتقال فعال

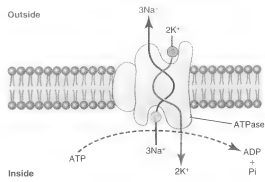
هرگاه سلول بخواهد برخی از مولکولها و مواد غذایی لازم خود را از جایی که غلظت آنها پایین تر است به جایی که غلظت آنها بالاتر است منتقل کند، لازم است تا انرژی مصرف کند. به این نوع انتقال که با مصرف انرژی صورت میگیرد، انتقال فعال گفته می شود. انتقال فعال به دو صورت انتقال فعال اولیه و انتقال فعال ثانویه صورت می گیرد.

انتقال فعال اوليه

انتقال فعال اولیه به معنای انتقال یک ماده در خلاف جهت شیب (گرادیان) الکتروشیمیایی آن با مصرف مستقیم انرژی (ATP) میباشد. در انتقال فعال اولیه، یک پروتئین موجود در غشاء که پمپ نامیده میشود، نقش دارد. پمپها در قسمتی از مولکول خود جایگاهی دارند که سبب میشود ATP را تجزیه کنند و از انرژی حاصل از آن برای انتقال مواد استفاده نمایند. مهم ترین پمپی که در سلولها وجود دارد، پمپ سدیم – پتاسیم است که در شکل ۳–۲ نشان داده شده است.



شكل ٢-٢. مكانيسم احتمالي انتقال فعال ثانويه سديم با گلوكز.



شکل ۲۰۰۳ ساختار پمپ سدیم – پتاسیم.

این پمپ سبب انتقال دو یون پتاسیم به درون سلول و سه یون سدیم به خارج از سلول می شود. اهمیت این پمپ در حفظ حجم و پتانسیل غشای سلول است. انواع پمپهای دیگری نیز در سلولها وجود دارند که دو نمونه دیگر از آنها، پمپهای کلسیم و پمپهای هیدروژن هستند.

انتقال فعال ثانويه

با توجه به اینکه پمپ سدیم – پتاسیم باعث انباشته شدن سدیم در خارج غشای سلول و پتاسیم در داخل غشای سلول می شود، سلولها می توانند از گرادیان غلظتی این یونها استفاده کنند. پروتئینهای غشایی که باعث انجام انتقال فعال ثانویه می شوند، پروتئینهای خامل نامیده می شوند. بسیاری از این پروتئینها از گرادیان غلظتی سدیم استفاده می کنند، به طوری که سدیمی که در بیرون از سلولها زیاد است به یک قسمت از این پروتئینها متصل شده و سپس یک مولکول دیگر مانند گلوکز، اسید آمینه و یا سایر مولکولها به قسمت دیگری از این مولکولهای حامل متصل می گردند و با استفاده از شیب یا گرادیان غلظتی سدیم به داخل سلول منتقل می شوند و یا از آن خارج می گردند. به داخل سلول منتقل می شوند و یا از آن خارج می گردند.

اگر همه مولکولها و یونهایی که توسط حامل منتقل میشوند در یک جهت، به درون سلول یا به بیرون از سلول منتقل شوند، این فرآیند هم انتقالی (Symport) نامیده می شود ولی اگر جهت حرکت یونها و مولکولها با هم فرق کند، یعنی برخی به درون سلول و برخی دیگر به بیرون از آن حرکت کنند، انتقال در دو جهت مخالف (Antiport) یا

مبادله نامیده می شود.

در این نوع انتقال فعال چون انرژی به طور مستقیم مصرف نمیشود و وابسته به انرژی ذخیره شده در اختلاف غلظت یونهایی مثل سدیم است، انتقال را انتقال فعال ثانویه میامند. در فصول بعدی مثالهایی از این نوع انتقالها را که بدن برای جابجایی مواد از آنها استفاده میکند، شرح خواهیم داد.

پتانسیل غشاء و پتانسیل عمل

غشای تمام سلولهای بدن حاوی بار الکتریکی ذخیره شده است ولی برخی از آنها مثل سلولهای عصبی و عضلانی قادرند تا این پتانسیل را در غشای خود تغییر دهند. به این نوع از سلولها، سلولهای تحریک پذیر گفته می شود. این پتانسیل غشاء نتیجه انتشار نامساوی یونها از عرض غشاء سلولهاست، بدین معنی که غشای سلول به برخی از یونها نفوذپذیری نفوذپذیرتر از یونهای دیگر است و این اختلاف نفوذپذیری سبب ایجاد پتانسیل غشاء می شود. هر یونی که غلظت آن در داخل سلول با خارج سلول فرق می کند قادر است یک اختلاف الکتروشیمیایی را در عرض غشاء ایجاد کند. این اختلاف الکتروشیمیایی بر پتانسیل غشاء تأثیر می گذارد. این برای محاسبه نیروی الکتریکی ایجاد شده توسط هر یونی که غلظت داخل و خارج سلولی آن مشخص است، از راحطه نریست استفاده می کنیم. این رابطه در دمای ۳۷°C برابر

$$E_{ion} = \pm \mathcal{F} \setminus \log \frac{[C_i]}{[C_o]}$$

نشان دهنده نیروی الکتریکی ایبجاد شده توسط هر یون، $[C_i]$ غلظت آن یون در داخل و $[C_o]$ غلظت یون در خارج سلول است. همچنین اگر یون مورد نظر کاتیون باشد علامت منفی و اگر آنیون باشد علامت مثبت را در رابطه استفاده می کنیم. رابطه نرنست اثر یک یون را در ایبجاد اختلاف الکتروشیمیایی خاص آن یون نشان می دهد. اگر بخواهیم نقش همه یونهایی که در ایجاد پتانسیل استراحت شرکت دارند را منظور کنیم بایستی از رابطه دیگری که معروف به رابطه گلدمن – هاجکین – کاتز است، استفاده کنیم:

که در این رابطه غلظت هر یون در نفوذپذیری (P) آن یون ضرب می شود. البته یونهای سدیم و پتاسیم بیشترین تأثیر را در ایجاد پتانسیل استراحت غشاء دارند و نقش یون کلر خیلی کمتر از این دو یون است.

يتانسيل عمل در سلولهاى عصبى

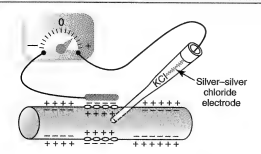
پتانسیل عمل به تغییرات سریع در بار الکتریکی غشاء سلولهای تحریکپذیر گفته می شود که قادر به انتقال از یک نقطه به نقطه دیگر در سلول باشد. پتانسیلهای عمل به نورون اجازه می دهند که سیگنالهای عصبی را از جایی به جای دیگر منتقل کند. یک خصوصیت مهم پتانسیل عمل این است که در زمان انتقال خود از یک نقطه به نقطه دیگر، از لحاظ دامنه، شدت و ستغییری نمی کند. به این حالت اصل همه یا هیچ گفته می شود؛ یعنی یا پتانسیل عمل تولید نمی شود و یا اگر تولید شد تا آخر به همان اندازه اولیه باقی می ماند تا به انتهای نورون برسد. پتانسیل عمل شامل مراحلی می باشد که به ترتیب بیان می گردند (شکل ۵–۲).

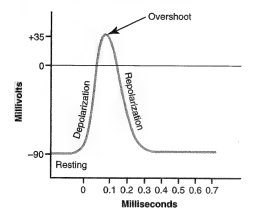
مرحله استراحت

این مرحله همان پتانسیل استراحت غشاء است که در بسیاری از فیبرهای عصبی بزرگ حدود ۹۰m۷- است.

مرحله دپلاریزاسیون

همان طور که در شکل ۵–۲ نشان داده شده است، غشاء فیبر





شکل ۵–۲. مراحل مختلف پتانسیل عمل در یک فیبر عصبی. در بالا روش ثبت از فیبر عصبی نشان داده شده است.

عصبی در یک زمان خیلی کم از مقدار ۹۰mV به بالای صفر رسیده است. این قسمت بالاروی پتانسیل عمل را دپلاریزاسیون گویند. در این مرحله، غشای نورون به یون سدیم بسیار نفوذپذیر میگردد. این افزایش نفوذپذیری حاصل باز شدن کانالهای ولتاژی سدیمی است. با باز شدن این کانالها که در زیر توضیح داده خواهند شد، یونهای مثبت سدیم وارد سلول میشوند و پتانسیل استراحت غشاء را تا بالای صفر و حتی اعداد مثبت میرسانند و یک قله ایجاد میکنند که اورشوت (overshoot) نام دارد.

مرحله ريلاريزاسيون

در حدود یک ده هزارم ثانیه بعد از اینکه پتانسیل غشاء مثبت شد، کانالهای پتاسیمی وابسته به ولتاژ باز شده و باعث خروج مقدار زیادی یون مثبت پتاسیم به خارج از سلول می شوند. این امر سبب می شود تا پتانسیل غشاء از مقدار حدود ۳۵mV - که پتانسیل

Inside

Na+ Inactivation Inactivated Resting Activated (-90 mV) (-90 to +35 mV) (+35 to -90 mV,

> Slow activation (+35 to -90 mV)

شكل ۶-۲. ساختار و حالتهاى مختلف كانالهاى ولتازى سديمى و يتاسيمي.

یک دریچه در سطح داخل سلولی میباشند. وقتی پتانسیل غشاء در سطح استراحت باشد، این دریچه بسته است. پس از دپلاریزاسیون و رسیدن پتانسیل غشاء به بالای صفر (یعنی حدود ۳۵mV+)، این دریچه باز شده و سبب خروج یون پتاسیم می شود و رپلاریزاسیون اتفاق می افتد. دریچه کانال ولتاژی پتاسیمی فقط زمانی بسته می شود که پتانسیل غشاء به حد پتانسیل استراحت غشاء برگردد. کانالهای پتاسیمی وابسته به ولتاژ بسیار آهستهتر از کانال های سدیمی وابسته به ولتاژ باز و بسته می شوند و بنابراین به آنها کانالهای پتاسیمی أهسته گفته میشود.

نقش یون کلسیم در ایجاد پتانسیل عمل یون کلسیم در ایجاد فاز دپلاریزاسیون پتانسیل عمل برخی از سلولها نقش بارزی دارد. طول دوره باز و بسته شدن کانالهای کلسیمی حدود ۱۰ الی ۲۰ برابر زمان باز و بسته شدن کانالهای سدیمی است. به این دلیل، کانالهای کلسیمی اغلب، کانالهای آهسته نامیده می شوند و بنابراین در ایجاد دپلاریزاسیونهای پایدار و طولانی مدت ایفای نقش ميكنند. استراحت است برگردد. این مرحله ریلاریزاسیون نامیده

کانالهای یونی

کانالهایی که یونهای مختلف را از عرض غشای سلولی عبور میدهند، کانالهای یونی نامیده میشوند. هر یک از این کانالها اغلب برای یک یون اختصاصی عمل میکنند و تنها همان یون را از خود عبور میدهند. کانالهای یونی به دو دسته عمده تقسیم می شوند: ۱) کانالهای ولتاژی یا وابسته به ولتاژ که در پاسخ به تغییر پتانسیل الکتریکی غشای سلول باز و بسته میشوند و ۲) کانالهای وابسته به لیگاند که با اتصال یک ماده شیمیایی به آنها باز میشوند. پتانسیل عمل در نتیجه فعالیت کانالهای ولتاژی تولید مي شود.

كانالهاي ولتازى سديمي

همان طور که در شکل ۶-۲ نشان داده شده است، کانال های سدیمی وابسته به ولتاژ دارای دو دریچه هستند. یک دریچه که در سمت خارج سلول قرار گرفته است، دریچه فعال سازی نام دارد و در پتانسیل استراحت غشاء به حالت بسته است. برعکس دریچهای که در سمت داخل سلول قرار دارد، در حالت استراحت غشاء به صورت باز است و به دریچه غیر فعال سازی معروف می باشد. وقتی پتانسیل غشاء حدود ۳۵ الی ۴۵ میلیولت به سمت مثبت تغییر کرد و از ۹۰mV به حدود ۴۰mV- رسید، دریچه فعالسازی کانالهای سدیمی باز می شود. این مقدار از پتانسیل غشاء (۴۰mV) که در آن تمامی کانالهای وابسته به ولتاژ سدیمی باز شده و یونهای سديم به داخل سلول هجوم مي آورند، يتانسيل آستانه (threshold) نام دارد. پس از چند میلی ثانیه، دریپ غیرفعالسازی کانال سدیمی بسته میشود و مانع از عبور بیشتر یونهای سدیم به داخل سلول میگردد. این همان نقطه قله یا اُورشوت است. دریچههای غیرفعالسازی کانالهای سدیمی زمانی دوباره باز خواهند شد که پتانسیل غشاء به حد استراحت قبلی خود برسد.

كانالهاي ولتازي يتاسيمي

این کانالها نیز در پایین شکل ۶-۲ نشان داده شدهانید و برخلاف کانالهای سدیمی ولتاژی، این کانالها فقط حاوی

مراحل تحریک ناپذیری مطلق و نسبی در فیبر عصبی

زمانی که یک پتانسیل عمل در مرحله دپلاریزاسیون و حتی کمی بعد از آن (یعنی اوایل رپلاریزاسیون) قرار دارد، فیبر عصبی را نمی توان حتی با یک محرک بسیار قوی تحریک کرد. این مرحله، مرحله تحریکناپذیری مطلق نام دارد. ولی کمی پس از آن یعنی تا حدود اواخر رپلاریزاسیون، می توان فیبر عصبی را با محرکهای قوق تر تحریک نمود. این مرحله، مرحله تحریکناپذیری نسبی نامیده می شود.

هدایت جهشی

اگر فیبر عصبی حاوی میلین باشد، برخلاف فیبرهای عصبی بدون میلین، اصطلاحاً پتانسیل عمل از یک گره رانویه به گره رانویه بعدی میپرد. به این نوع هدایت، هدایت جهشی گفته میشود که سبب افزایش سرعت انتقال پتانسیل عمل می گردد.

عضله اسكلتي

ساختار آناتومیک عضله اسکلتی

شکل ۷-۷، ساختار آناتومیک عضله اسکلتی را نشان میدهد. همان طور که میبنید، در هر عضله تعداد زیادی فیبر عضلانی وجود دارد. هر فیبر عضلانی توسط غشای سلولی که سارکولم نامیده میشود، احاطه شده است. سیتوپلاسم فیبر عضلانی را سارکوپلاسم مینامند. یک فیبر عضلانی، تمام اندامکهای یک سلول معمولی اعم از میتوکندری، شبکه سارکوپلاسمی، ریبوزوم، هسته و اکثر اندامکهای دیگر را دارا میباشد. علاوه بر این اندامکها، درون سیتوپلاسم هر فیبر تعداد زیادی رشتههای عضلانی وجود دارد که میوفیبریل نامیده میشوند.

میوفیبریلها به دو گروه میوفیبریلهای ضخیم که همان میوزینها هستند و میوفیبریلهای نازک که مجموعهای از مولکولهای رشتهای اکتین و دو مولکول دیگر به نامهای تروپونین و تروپومیوزین هستند، تقسیم می شوند.

در برش طولی، هر فیبر عضلانی به صورت مخطط دیده میشود که شامل نوارهای روشین و تیره است. نـوارهـای روشن را باندهای A مـینامند. وسط هر نوار روشن یک خط تیره را باندهای X مـینامند.

که به دو طرف این خط، فیلامانهای اکتین متصل شدهاند. از هر خط Z تا خط Z بعدی را سارکومر مینامند.

در وسط هر باند A یک صفحه روشن تر دیده می شود که آن را صفحه H می گویند و وسط هر صفحه H خط باریک تیرهای به نام خط M وجود دارد که از اتصال دو انتهای مولکول های میوزین حاصل می شود.

رشتهها يا فيلامانهاى ميوزين

فیلامانهای میوزین حاوی مولکولهای پروتثینی بزرگی به نام مولکولهای میوزین هستند. هر مولکول میوزین حاوی یک قسمت تقریباً گرد به نام سر است. سرهای میوزین محل اتصال مولکولهای میوزین به مولکولهای اکتین هستند.

رشتهها یا فیلامانهای اکتین

فیلامان اکتین از کنار هم قرار گرفتن مولکولهای کروی شکل اکتین تشکیل می شود. هر فیلامان اکتین از دو رشته به هم تابیده شده ساخته می شود. روی هر کدام از مولکولهای کروی اکتین یک جایگاه ویژه برای اتصال سر مولکولهای میوزین وجود دارد.

رشتهها یا فیلامانهای تروپومیوزین

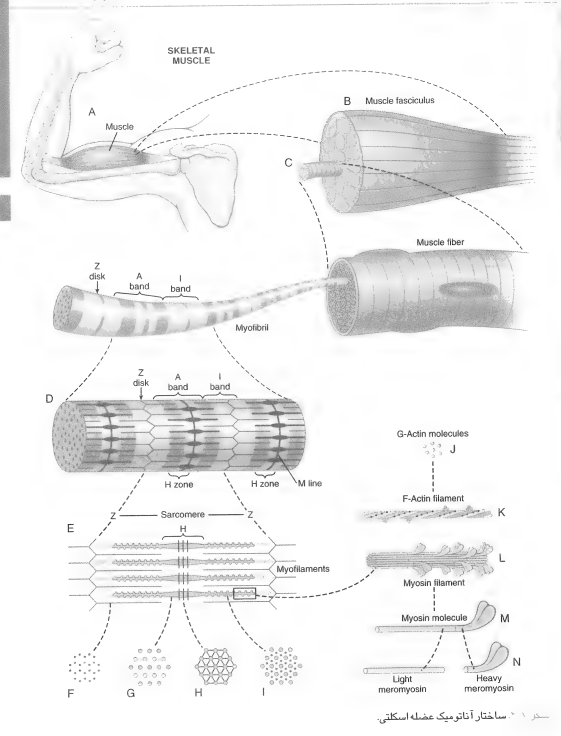
دو رشته یا فیلامان تروپومیوزین به هم پیچ میخورد و روی هفت عدد از جایگاههای فعال اکتین قرار میگیرد. و وظیفه این فیلامانها، جلوگیری از ایجاد واکنش بین جایگاههای فعال اکتین و سرهای میوزین است.

كميلكس تروپونين

در محل اتصال دو مولکول تروپومیوزین به هم، یک مولکول تروپونین وجود دارد که از سه زیر واحد تشکیل شده است. این زیر واحدها عبارتند از تروپونین (TC)، تروپونین (TT) و تروپونین (TT).

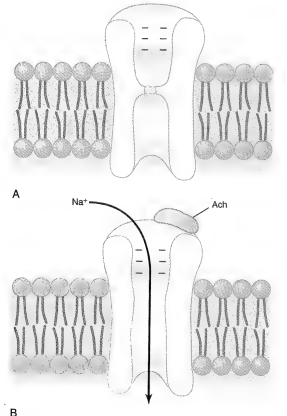
تروپونین I به مولکول اکتین اتصال دارد، تروپونین T به تروپومیوزین متصل می شود و تروپونین C نیز محل اتصال یون کلسیم است.

為如為



Release Neural Vesicles membrane 0 $^{\prime}\odot$ 0 Dense bar 0 Calcium 0 channels Basal lamina acetylcholinesterase Acetylcholine receptors Subneural Voltage-activated Muscle membrane

شكل ٨-٢. آزاد شدن استيل كولين در محل اتصال عصب به عضله.



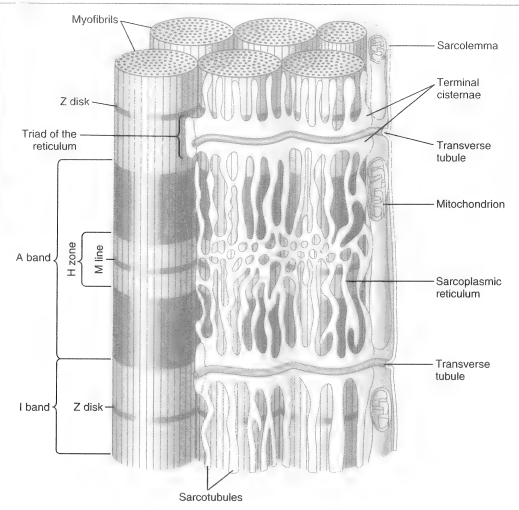
شكل ٩-٢. ساختار گيرنده استيلكولين. .A حالت بسته؛ .B حالت

مكانيسم انتقال ايمپالس الكتريكى از عصب به عضله

هنگامی که یک پتانسیل عمل از طریق عصب حرکتی به انتهای آکسون منتقل می شود، باعث می گردد تا غشای نورون در تکمه سیناپسی دپلاریزه شود. این دپلاریزاسیون سبب ورود یون کلسیم از طریق کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ می شود. یون های کلسیم باعث اتصال وزیکولهای حاوی استیل کولین به غشای نورون در تکمه سیناپسی می گردند. در سیتوپلاسم تکمه سیناپسی پروتئینی موسوم به سنایسین وجود دارد که اگر فسفوریله شود، باعث میشود تا وزیکولهای حاوی استیل کولین به غشای سلولی متصل شده و محتویات خود را طی روند اگزوسیتوز به داخل شکاف سینایسی آزاد کنند. یونهای کلسیم، پروتئین کیناز وابسته به کلسیم - کالمودولین را فعال کرده و سپس این آنزیم، پروتئینهای سیناپسین را فسفوریله و فعال میکند. بدین ترتبب استیل کولین (ACh) وارد شکاف سینایسی پیوستگاه عصب به عضله می شود (شکل $\Lambda-\Upsilon$). در این محل، غشای پیش سینایسی، غشای نورون حرکتی می باشد، غشاء پس سینایسی نیز همان غشای فیبر عضلانی است.

روی غشای فیبر عضلانی در محل تماس عصب به عضله، گیرندههای استیل کولین قرار دارند. ایـن گیرندهها از عرض غشای فیبر عضلانی میگذرند. گیرنده استیل کولین عرض غشای فیبر عضلانی میگذرند. گیرنده استیل کولین یک کانال وابسته به لیگاند است (شکل P-Y). هـر گیرنده واحد آلفا (α) ، یک زیر واحد دلتا (β) ، یک زیر واحد گاما (γ) و یک زیر واحد دلتا (β) . وقتی که دو مولکول استیل کولین به یک زیر واحد آلفا متصل شدند، کانال باز می شود. با باز شدن دو زیر واحد آلفا متصل شدند، کانال باز می شود. با باز شدن این کانال و ورود یون سدیم به درون فیبر عضلانی، غشای این فیبر دپلاریزه می شود که موسوم به پتانسیل صفحه این فیبر دپلاریزه می شود که موسوم به پتانسیل صفحه سبب می شود که غشاء فیبر عضلانی در نزدیکی محل تماس عصب به عضله دپلاریزه شود و سپس این دپلاریزاسیون در کل غشاء فیبر عضلانی سیر می کند.

استیل کولین در نهایت توسط آنزیم استیل کولین استراز تجزیه شده و از شکاف سیناپسی حذف میشود.



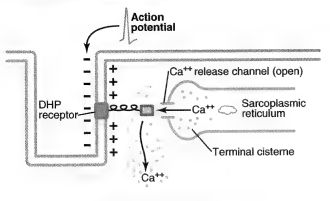
شکل ۱۰-۲. ساختار توبولهای عرضی و سیسترنهای انتهایی.

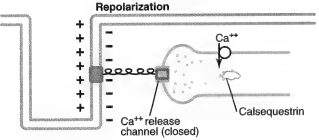
مكانيسم شروع انقباض عضلانى توسط ايميالسهاى الكتريكي

دپلاریزاسیون ایجاد شده در غشاء فیبر عضلانی در طول غشاء فیبر عضلانی سیر کرده و از طریق ساختارهای خاصی به نام توبولهای عرضی (Transverse tubules) یا توبولهای ۲ که در شکل ۲۰-۲ نشان داده شده است، به عمق فیبر عضلانی میرسد. توبولها یا لولههای عرضی، فرورفتگیهای غشاء عضلانی در داخل فیبر عضلانی هستند که سبب میشوند پتانسیل الکتریکی غشاء به درون فیبر عضلانی رفته و در آنجا میوفیبریلهای مرکزی را همزمان با میوفیبریلهای محیطی تحریک کند. در عضله اسکلتی

پستانداران به ازای هر سارکومر، دو توبول عرضی وجود دارد که در محل اتصال باندهای A و I قرار میگیرند.

در دو طرف توبولهای عرضی، انتهاهای پهن شده شبکه سارکوپلاسمیک فیبر عضلانی قرار گرفته است. هنگامی که ایمپالس الکتریکی در طول توبولهای عرضی به عمق فیبرهای عضلانی وارد میشود، بر روی غشاء فیبرهای عضلات اسکلتی در محل توبولهای عرضی، گیرندههای خاصی به نام رسپتورهای دیهیدروپیریدینی وجود دارند که تغییر ولتاژ را حس کرده و آن را به داخل سلول منتقل مینمایند. بر روی غشای شبکه سارکوپلاسمی، کانالهای کلسیمی خاصی به نام گیرندههای رایانودینی وجود دارند که کلسیمی خاصی به نام گیرندههای رایانودینی وجود دارند که





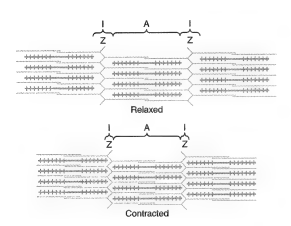
شکسل ۲-۱۱. مسحل قسرارگسیری و مکانیسم عسمل گیرندههای دی هیدروپیریدینی و رایانودینی.

پس از باز شدن موجب رهایش کلسیم از داخل شبکه سارکوپلاسمی به درون سیتوپلاسم میگردند. در حال استراحت، بازوی رسپتور دی هیدروپیریدینی، دریچه گیرندههای رایانودینی را میبندد اما پس از رسیدن پتانسیل عمل به عمق توبولهای عرضی، این بازو کنار رفته و موجب باز شدن گیرندههای رایانودینی میشود. خروج کلسیم از طریق این کانالها سبب شروع روند انقباض میگردد (شکل طریق این کانالها سبب شروع روند انقباض میگردد (شکل

مكانيسم مولكولي انقباض

شکل ۱۲-۲، مکانیسم پایه انقباض عضله را نشان میدهد. این شکل، سارکومر را در وضعیت استراحت در بالا و در وضعیت منقبض در پایین نشان میدهد. در حالت استراحت، انتهای دو فیلامان اکتین از دو خط متوالی Z، به هم نمیرسند و یا در بعضی موارد نوک به نوک نزدیک هم

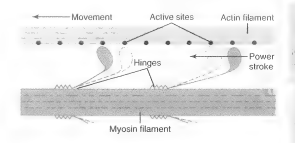
در زمان انقباض، خطوط Z به هم نزدیک شده و فیلامانهای اکتین روی هم میافتند. تاکنون قابل پذیرشترین تئوری موجود برای حرکت سارکومرها و انقباض



شكل ۱۲-۲. حالت استراحت و منقبض ساركومرها.

عضلانی، تئوری مکانیسم روی هم لغزیدن میوفیبریلهای اکتین و میوزین است که موجب حالتی میشود که در شکل ۱۳–۱۳ نشان داده شده است.

در حـالت استراحت، مـولکولهای تـروپومیوزین روی جایگاههای فعال اکـتین را مـیپوشانند و بـنابرایـن مـانع از



۲-۱۳ مکانیسم حرکت در طول یکدیگر برای انقباض.

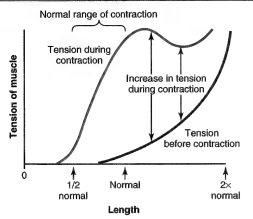
اتصال میوزین به اکتین میشوند. یونهای کلسیم آزاد شده از شبکه سارکوپلاسمی در هنگام رسیدن ایمیالسهای الکتریکی به فیبر عضلانی، به تروپونین C متصل می گردند. هرترویونین C قادر است با چهار یون کلسیم اتصال برقرار کند. همین اتصال سبب می شود یک تغییر شکل فضایی در مولکول ترویونین ایجاد شود که این تغییر شکل باعث مے شود تا مولکول های تروپومیوزین که به یکی از زیرواحدهای ترویونین یعنی ترویونین T متصل هستند، به کناری کشیده شوند و در نتیجه از روی جایگاههای فعال اکتین برداشته شوند. پس از آشکار شدن جایگاههای فعال اکتین، سر مولکولهای میوزین که تمایل زیادی برای اتصال به این جایگاههای فعال دارنید به سرعت به این محل هامتصل می گردند. همان طور که در شکل ۱۳-۲ مشاهده می کنید، بالافاصله پس از این اتصال، سر مولکول میوزین به سمت بازو خم می شود و مولکول اکتین را همراه خود میکشد. سر میوزین در حالت استراحت حاوی یک مولکول ADP است. پس از اتصال سر میوزین به اکتین، ADP از سر أن جدا مى شود. در ايـن حـالت، سـر مـولكول میوزین می تواند به یک مولکول ATP متصل شود. پس از اتصال مولکول ATP به سر مولکول میوزین، اتصال میوزین به اکتین سست می شود و میوزین از اکتین جدا می گردد. پس از جدا شدن اکتین از میوزین، مولکول ATP به ADP و Pi (یون فسفات) تجزیه میگردد. پس از تجزیه ADP ،ATP حاصل، متصل به سر میوزین باقی میماند ولی سر مولکول میوزین که خم شده بود، به حالت راست در می آید و آماده است تا دوباره به جایگاههای فعال اکتین متصل شود. در صورتی که کلسیم در سیتوپلاسم فیبر عضلانی موجود باشد، این چرخههای اتصال اکتین به میوزین تکرار می گردند.

زمانی عمل انقباض به اتمام میرسد که کلسیم موجود در سارکوپلاسم توسط پـمپهای کلسیم به دورن شبکه سارکوپلاسمی، سارکوپلاسمی برگردانده شود. در داخل شبکه سارکوپلاسمی، پروتئینی به نام کالسکوئسترین (calsequestrin) وجود دارد که با یونهای کلسیم ترکیب میشود و باعث تغلیظ کلسیم در داخل شبکه سارکوپلاسمی می گردد.

تأثير ميزان هميوشاني فيلامانهاي اكتين و ميوزين بركشش حاصل از انقباض عضله با توجه به شکل ۲۴–۲، می توان تأثیر طول سارکومر و میزان همپوشانی فیلامانهای اکتین و میوزین را بـر کشش فعال ایجاد شده توسط یک فیبر عضله در حال انقباض به دست آورد. در سمت راست شکل که تیرهتر است، درجات مختلفی از همپوشانی فیلامانهای اکتین و میوزین را در طولهای مختلف سارکومر مشاهده می کنید. در نقطه D شکل، فیلامانهای اکتین کاملاً به دور از فیلامان میوزین قرار گرفته و هیچ همپوشانی با آن ندارند. در این نقطه فعالیت عضله موجب هیچ کششی نمی شود و کشش صفر است. به محض اینکه سارکومر کوتاهتر می شود و فیلامان های اکتین با فیلامانهای میوزین همپوشانی میکنند، نیروی کشش افزایش یافته و طول سارکومر به ۲/۲ میکرومتر می رسد. در این طول، فیلامانهای اکتین و میوزین کاملاً همپوشانی دارند. با کوتاهتر شدن سارکومر و رسیدن آن به طول ۲ میکرومتر، باز هم این همپوشانی کامل حفظ شده و سرهای اکتین از دو طرف به هم میرسند. اگر طول سارکومر از این مقدار هم کوتاهتر شود، قدرت انقباضی به سرعت کاهش می یابد. همچنین دو انتهای میوزین به خطوط Z می رسند و در صورت انقباض بیشتر، انتهاهای آنها مچاله میشود و اگر كوتاه شدن بيشتر ادامه يابد، قدرت انقباض به صفر مىرسد. یس بیشترین قدرت انقباضی در طول حدود ۲ الی ۲/۲ میکرومتری سارکومر اتفاق میافتد که در شکل ۱۴–۲ نشان داده شده است.

تأثیر طول عضله بر نیروی انقباضی عضله کامل

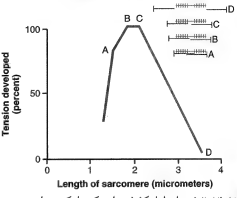
اگر به جای سارکومر (که واحد انقباضی فیبر عضلانی است)، یک عضله کامل (که حاوی فیبرهای عضلانی متعددی است) را در نظر بگیریم و در طولهای مختلف، میزان نیروی



شکل ۱۵-۲. رابطه طول عضله با نیروی انقباضی در یک عضله کامل در دو حالت قبل و بعد از انقباض.

- ١. شكستن اتصال اكتين به ميوزين
- ۲. پمپ کردن یونهای کلسیم از سارکوپالاسم به داخل شبکه سارکوپالاسمی
- ۳. پمپ کردن یونهای سدیم به بیرون و یونهای پتاسیم
 به داخل فیبرهای عضلانی برای حفظ پلاریزاسیون
 (قطبیت) غشای فیبر عضلانی

غلظت ATP موجود در داخل فیبرهای عضلانی حدود ۴ میلی مول است که تنها برای ۱ الی ۲ ثانیه انقباض کامل کفایت میکند. پس از این، ATP باید از منابع دیگری به دست بیاید. نخستین منبع انرژی برای تجدید ATP، ماده فسفوکراتین است که پیوندهای پر انرژی فسفات، شبیه به پیوندهای فسفاتی ATP دارد. هنگامی که فسفوکراتین به فسفات و کراتین شکسته می شود، فیبر عضلانی از انرژی حاصل از آن برای تأمین انرژی ترکیب ADP با P و تولید ATP استفاده می کند. فسفو کراتین نیز می تواند برای ۵ الی ۸ ثانیه انقباض کامل انرژی تولید کند. دومین منبع انرژی برای تجدید ATP، گلیکوژن است. گلیکوژن از قبل در سلولهای عضلانی ذخیره میشود. آنـزیمهای مـوجود در داخـل فـیبر عضلانی، گلیکوژن را به اسید پیروویک و اسید لاکتیک میشکنند و از انرژی حاصل از آن برای تبدیل ADP به ATP استفاده میکنند. این عمل نیز می تواند تا ۱ دقیقه انرژی انقباضی عضله را تأمین کند. اهمیت این عمل که گلیکولیز نامیدہ مے شود این است که اولاً واکنش های گلیکولیز به اکسیژن احتیاجی ندارند و ثانیاً سرعت تولید



شكل ۱۴-۲. نمودار طول كشش براي يك ساركومر واحد.

انقباضی آن را محاسبه نمائیم، نموداری به دست میآید که در شکل ۱۵–۲ نشان داده شده است.

عضله کامل به میزان زیادی حاوی بافت همبند است و همچنین سارکومرها در قسمتهای مختلف عضله، همیشه به یک میزان منقبض نمیگردند. بنابراین منحنی انقباض یک سارکومر واحد با منحنی انقباض یک عضله کامل فرق میکند (منحنیهای رسم شده در شکلهای ۲-۱۴ و ۲-۱۵).

منحنی پایین شکل ۱۵–۲۰ میزان کشش عضله را قبل از انقباض نشان میدهد. این کشش، حاصل بافتهای پیوندی و عیناصر ارتبجاعی خود عضله است. منحنی بالایی،میزان کشش عضله را پس از انقباض به نمایش میگذارد. قله منحنی بالایی، طولی از عضله است که اندازه طول سارکومرها در آن، ۲ الی ۲/۲ میکرومتر است.

رابطه سرعت انقباض عضله با بار وارد بر آن وقتی که هیچ گونه باری بر عضله تحمیل نمی شود، سرعت انقباض آن بسیار زیاد است. با افزایش بار عضله، سرعت انقباض آن هم کاهش می یابد و هنگامی که بار وارده به عضله با حداکثر نیروی انقباض عضله برابر می شود، سرعت انقباض آن صفر می گردد.

منابع تأمين انرزى عضلانى

همچنان که در قسمتهای قبلی این فصل اشاره شد، روند انقباض نیاز به انرژی دارد. این انرژی به طور خلاصه برای موارد زیر مصرف میگردد:

انرژی در این روش نسبت به متابولیسم اکسیداتیو که به اکسیژن احتیاج دارد، حدود ۲ برابر است. سومین و آخرین منبع انرژی برای تأمین انقباض عضلانی، متابولیسم اکسیداتیو است. این روش از کربوهیدارتها، چربیها و پروتئینها برای تولید انرژی استفاده میکند. انرژی تولید شده در این حالت میتواند برای مدتهای طولانی، انرژی عضلانی را تأمین کند.

بازده انقباض عضله

عضله در حال انقباض کامل، حتی در بهترین شرایط، نمی تواند از انرژی حاصل برای ایجاد انقباض به طور کامل استفاده کند و بیشتر انرژی حاصل برای تأمین انقباض عضلانی به صورت گرما هدر میرود. پس بازده انقباض عضلانی در بهترین شرایط حدود ۲۵ درصد است.

انقباضات ایزومتریک و ایزوتونیک

هرگاه طول عضله در هنگام انقباض کوتاه نگردد ولی نیروی انقباضی آن افرایش یابد گفته میشود که انقباض ایرومتریک صورت گرفته است. برعکس، اگر طول عضله در هنگام انقباض کوتاه شود ولی نیروی انقباضی آن ثابت بماند گفته می شود که انقباض ایزوتونیک انجام گرفته است.

فیبرهای عضلانی تند انقباض و کند انقباض فیبرهای عضلانی از لحاظ سرعت منقبض شدن به دو دسته عضلات تند انقباض و عضلات کند انقباض تقسیم میگردند. این دو دسته از عضلات از برخی جهات با همدیگر فرق دارند و در اینجا به برخی از تفاوتهای این دو گروه اشاره میگردد. فیبرهای عضلانی تند انقباض، فیبرهای بزرگی هستند و شبکه سارکوپلاسمی گستردهای برای آزادسازی سریع یونهای کلسیم جهت شروع انقباض دارند. آنزیمهای گلیکولیتیک آنها برای انجام عمل گلیکولیز جهت فراهم ساختن سریع انرژی برای انقباض خیلی زیاد است. ولی برعکس، عروق خونی و میتوکندری کمتری دارند زیرا متابولیسم اکسیداتیو در آنها اهمیت کمتری دارد.

فیبرهای عضلانی کند انقباض، فیبرهای کوچکی هستند و به همین خاطر فیبرهای عصبی کوچکتری نیز آنها را عصب دهی میکنند. چون متابولیسم اکسیداتیو در این گونه فیبرهای عضلانی اهمیت فوق العادهای دارد، به همین جهت

میتوکندری بیشتری دارند و سیستم عروق خونی آنها بسیار گسترده می باشد. این فیبرها حاوی میوگلوبین هستند. میوگلوبین، پروتئینی شبیه به هموگلوبین است و سبب نگهداری اکسیژن در عضلات می شود تا اکسیژن لازم برای متابولیسم اکسیداتیو در هر زمان در اختیار عضله باشد.

به علت وجود میوگلوبین در این عضلات که به آنها رنگ قرمز میدهد، فیبرهای عضلانی کند انقباض را عضلات قرمز و برعکس، فیبرهای عضلانی تند انقباض را عضلات سفید می نامند.

واحدحركتي

به مجموعه یک عصب حرکتی که از نخاع به عضلات وارد می شود و تعداد فیبرهای عضلانی که توسط این فیبر عصبی حرکتی عصب دهی می شوند، واحد حرکتی گفته می شود.

آن دسته از حرکات عضلانی که حرکات دقیقی هستند (مثل عضلات انگشتان دست)، واحدهای حرکتی کوچکی دارند یعنی یک فیبر عصبی حرکتی به تعداد کمی از عضلات عصب دهی میکند. برعکس آن دسته از حرکات عضلانی که به کنترل دقیق نیاز ندارند (مثل عضلات پشت)، دارای واحدهای حرکتی بزرگی میباشند.

جمع شدن نيروهاى عضلانى

برای اینکه عضله بتواند کاری انجام دهد باید نیروهای مجزای هر کدام از فیبرهای عضلانی با هم جمع گردند تا قدرت کلی انقباض عضلانی افزایش یابد. این عمل به وسیله دو مکانیسم انجام میگیرد. یکی از این مکانیسمها، جمع شدن فیبرهای متعدد نام دارد. بدین معنی که اگر کاری که میخواهد انجام شود به نیروی بیشتری احتیاج نداشته باشد، فقط فیبرهای عضلانی کوچکتر توسط فیبرهای عصبی حرکتی کوچک تحریک میگردند. به تدریج که قدرت عضلانی بیشتری مورد نیاز باشد، فیبرهای عصبی بزرگ تحریک میشوند و بدین صورت فیبرهای عضلانی بیشتر و بدین صورت فیبرهای عضلانی بیشتر و بزرگتری علاوه بر فیبرهای عضلانی کوچکتر نیز تحریک میگردند. بدین وسیله قدرت انقباض عضلانی افزایش می گردند. بدین وسیله قدرت انقباض عضلانی افزایش

مکانیسم بعدی، جمع شدن انقباضهای مکرر است. بدین معنی که اگر چندین انقباض با فاصله زمانی خیلی کم و پشت سر هم ایجاد شوند، این انقباضات با هم جمع میشوند

و قدرت کلی انقباض افزایش مییابد. جمع شدن انقباضات پشت سر هم موسوم به تتانی یا کزازی شدن است.

اثر يلكاني

زمانی که عضله شروع به انقباض می کند، قدرت انقباضهای اول کمتر از انقباضهای بعدی است. یعنی اگر یک انقباض انتجام بگیرد و تمام شود و دوباره به همین منوال انقباضهای بعدی شوع شده و تمام گردند، قدرت انقباضهای آخر خیلی بیشتر از انقباضات اول می باشد؛ به این پدیده، اثر پلکانی بیشتر از انقباضات اول می باشد؛ به این پدیده، اثر پلکانی چندین انقباض انجام می گیرد، پمپهای کلسیمی موجود در غشای شبکه سارکوپلاسمی به صورت سریع قادر به برداشتن کلسیم از سارکوپلاسم نیستند. به همین خاطر در انساضهای بعدی که یونهای کلسیم از شبکه سارکوپلاسمی آزاد می گردند، به کلسیم باقی مانده از انقباضات بعدی افزایش می بابد.

تونوس عضله اسكلتي

در حالت استراحت، عضلات اسكلتی تا حدودی سفت هستند. به این حالت سفتی موجود در عضلات، تونوس عضله گفته می شود. تونوس عضلانی حاصل ایمپالسهای عصبی رسیده از نخاع می باشد.

خستكي عضلاني

اگر عضله به مدت طولانی فعالیت کند، حالتی به وجود می آید که موسوم به خستگی عضلانی است. این حالت احتمالاً به خاطر افت ذخایر گلیکوژن عضلانی اتفاق می افتد.

هپیرتروفی و آتروفی عضله

هرگاه توده عضلانی افزایش یابد، حالتی به وجود میآید که به آن هیپر تروفی عضله میگویند. برعکس به کاهش توده عضلانی، آتروفی عضله گفته میشود.

هیپرتروفی عضلانی حاصل افزایش تعداد فیلامانهای اکتین و میوزین در فیبرهای عضلانی است که سبب بزرگ شدن تک تک فیبرهای عضلانی میگردد. در حین ایجاد هیپرتروفی، سرعت ساخت و ساز پروتئینهای عضلانی بیشتر میشود. همچنین در هیپرتروفی، تعداد آنزیمهای

تأمین کننده انرژی انقباض عضلانی هم افزایش می یابد. هیپر تروفی عضلانی در نتیجه استفاده زیاد از عضلات اتفاق می افتد. ولی اگر عضله به مدت طولانی مورد استفاده قرار نگیرد، فیلامانهای اکتین و میوزین کم می شوند و پروتئینهای انقباضی، بیشتر تخریب می گردند و در نتیجه توده عضلانی کم و قدرت عضلانی کاهش می یابد و سبب آتروفی عضلانی می گردد.

هيپرپلازي عضلاني

در هیپرتروفی عضلانی فقط میزان پروتئینها و آنزیمهای شرکتکننده در انقباض عضلانی زیاد می شوند ولی تعداد فیبرها ثابت باقی می ماند ولی در برخی شرایط، تعداد فیبرهای عضلانی نیز زیاد می شود یعنی یک فیبر عضلانی که بزرگ شده است، در حالت طولی به دو فیبر عضلانی شکسته می شود. به این حالت هیپرپلازی عضلانی گفته می شود.

تأثیرات حاصل از قطع عصب حرکتی عضلات اگر عصب حرکتی یک عضله قطع شود، سیگنالهای عصبی نمی توانند آن عضله را تحریک کنند بنابراین عضله دیگر منقبض نمی شود و بنابراین روند آتروفی عضلانی شروع می شود. اگر عصب حرکتی رشد نکند و عضله دوباره تحت تأثیر تحریکات آن قرار نگیرد، شدت آتروفی زیاد می شود و فیبرهای عضلانی شروع به تخریب شدن می کنند و بافت فیبروزی جای فیلامانهای انقباضی را می گیرد.

جمود نعشى

مدتی بعد از مرگ، عضلات موجود در بدن به حالت سفت در می آیند. این سفتی عضلانی پس از مرگ را جمود نعشی (Rigor mortis) می گویند. علت این سفتی عضلانی، اتمام ذخایر ATP در بدن است. چون یونهای کلسیم موجود در شبکه سارکوپلاسمی به داخل سارکوپلاسم ریخته می شوند، انقباض عضلانی صورت می گیرد ولی نبود ATP که برای جداسازی اکتین و میوزین از یکدیگر لازم است، سبب ادامه سفتی و انقباض عضلانی می شود. جمود نعشی از چندین ساعت پس از مرگ شروع شده و تا حدود ۱۵ الی ۲۵ ساعت پس از مرگ ادامه پیدا می کند. سپس در نتیجه آنزیمهایی که از لیزوزومها آزاد می شوند، پروتئینهای انقباضی تخریب

شده و بدن شل میگردد.

خلاصه روندانقباض عضلانيي

برای اینکه روند انقباض عضلانی بسیار پیچیده و عملی بسیار جزء به جزء است، در اینجا به طور خلاصه کل این روند را دوباره ذکر میکنیم:

- ۱. تحریک عصب حرکتی و رسیدن ایمپالس عصبی به انتهای نورون
- ۲. دپلاریزه شدن انتهاهای آکسونی و ورود یون کلسیم از طریق کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ به درون انتهاهای آکسونی
- ۳. اتــصال وزیکـولهای حـاوی اسـتیلکولین بـه غشـای پیشسیناپسی با کمک کلسیم و آزاد شدن استیلکولین به شکاف سیناپس عصبی عضلانی
- ۴. تأثیر استیل کولین بر گیرندههای استیل کولین، باز شدن
 کانال گیرنده استیل کولین و ایجاد پتانسیل صفحه
 انتهایی
- ۵. حـذف اسـتیل کولین در شکـاف سیناپس عـصبی عضلانی توسط آنزیم کولین استراز برای قطع تحریک عضلانی
- ۶ ایجاد پتانسیل عمل توسط پتانسیل صفحه انتهایی، سیر این پتانسیل عمل در طول فیبر عضلانی و نفوذ آن به داخل توبولهای عرضی
- ۷. تأثیر پتانسیل عمل در توبولهای عرضی بر انتهاهای پهن شده شبکه سارکوپلاسمی فیبرهای عضلانی و آزاد شدن کلسیم از شبکه سارکوپلاسمی
 - ٨ أغاز روند انقباض توسط يونهاي كلسيم
- ۹. برداشته شدن کلسیم توسط پمپهای کلسیمی موجود در غشاء شبکه سارکوپلاسمی
 - ۱۰. رفع انقباض و شل شدن عضله اسكلتي

داروهای مؤثر بر عضالات

داروهایی که فیبر عیضلانی را بیا عیملی شبیه به استیلکولین تحریک میکنند

برخی از ترکیبات مثل متاکولین، کارباکول و نیکوتین، همانند استیلکولین اثر تحریکی روی فیبر عضله اسلکتی دارند. البته فرق این ترکیبات با استیلکولین این است که توسط کولین استراز از بین نمیروند و اثر تحریکی آنها از چندین

دقیقه تا چندین ساعت باقی میماند.

داروهایی که آنزیم کولین اســتراز را در مــحل اتــصال عصبی – عضلانی مهار میکنند

نئوستیگمین، فیزوستیگمین و دی ایزوپروپیل فلوئوروفسفات، سه ترکیب عمده ای هستند که آنزیم کولین استراز را مهار میکنند. با این عمل، این آنزیم دیگر نمی تواند استیل کولین را در شکاف سیناپسی عصب – عضله هیدرولیز نماید. این داروها سبب تحریک مکرر و اسپاسم عضلانی می شوند. این داروها می توانند به عنوان سم گازی اعصاب در موارد نظامی استفاده شوند.

داروهایی که گیرنده استیل کولین را مهار می کنند

برخی از ترکیبات مثل کورار یا ترکیبات شبیه آن که از کورار مشتق می شوند (مثل D – توبوکورارین) به گیرندههای استیل کولین موجود در شکاف سیناپسی متصل می شوند و مانع از اتصال استیل کولین به این گیرندههای استیل کولینی می گردند. پس تحریک عضلانی را مهار می کنند.

میاستنی گراو

در حدود ۱ نفر از هر ۲۰۰۰۰ نفر درگیر نوعی فلج عضلانی می شوند که میاستنی گراو نام دارد. میاستنی گراو نوع بیماری خودایدمنی است که در آن، بدن آنتی بادی هایی بر ضد گیرنده های استیل کولین تولید می کند. در این صورت گیرنده های استیل کولین تخریب می شوند و پتانسیل صفحه انتهایی دیگر تولید نمی گردد یا در صورت تخریب تعدادی از گیرنده ها، پتانسیل صفحه انتهایی خیلی ضعیف است و گیرنده ها، پتانسیل عمل در فیبرهای عضلانی نمی تواند سبب تولید پتانسیل عمل در فیبرهای عضلانی گردد. برای درمان این بیماری معمولاً از داروهای آنتی کولین گردد. برای درمان این بیماری استفاده می کنند که آنزیم کولین استراز را از کار می اندازند. بدین ترتیب استیل کولین ترشح شده از انتهاهای عصبی به مدت طولانی تری در سیناپس عصب – عضله باقی می ماند و تا حدودی سبب رفع فلج عصبه می شود.

ديستروفي عضلاني

دیستروفیهای عضلانی، اختلالات ارثی متعددی را شامل میشوند که موجب ضعف و تخریب پیشرونده فیبرهای

عضلانی و جایگزینی آنها با بافت چربی و کلاژن میگردند. یکی از شایعترین انواع دیستروفی عضلانی، دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) میباشد که تنها در مردان ایجاد شده و با پروتئولیز و از هم پاشیدن فیبرهای عضلانی مشخص میگردد. نوع خفیفتری از DMD، موسوم به دیستروفی عضلانی بکر (BMD) میباشد.

هر دوی این دیستروفیها به علت نقص در ژن کد کننده پروتئین دیستروفین ایجاد میشوند. دیستروفین، اکتین را به پروتئینهای غشای سلول عضله اسکلتی متصل میکند.

برخى از خصوصيات الكتروفيزيولوژيک عضله اسكلتي

تقریباً تمام مطالب مربوط به پتانسیلهای استراحت و عمل که در ابتدای این فصل توضیح داده شدهاند، در مورد فیبر عضله اسکلتی نیز صادق هستند ولی برخی از تفاوتها نیز وجود دارد که عبارتند از:

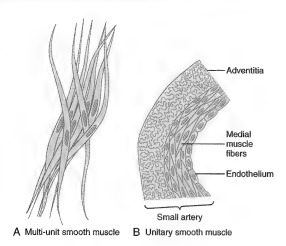
- ۱. پتانسیل استراحت غشاء در فیبر عضله اسکلتی حدود
 ۸۰ تـا ۹۰ میلیولت است ولی در اکثر فیبرهای عصبی متوسط و کوچک کمتر از این مقدار است.
- ۲. طول مدت پتانسیل عمل در فیبر عضلانی ۱ تا ۵ صدم ثانیه است که حدود ۵ برابر طولانی تر از طول مدت آن در فیبرهای عصبی است.
- ۳. سرعت انتقال پتانسیل عمل در فیبرهای عضلانی، ۳ تا α متر در ثانیه است که حدود $\frac{1}{10}$ سرعت انتقال آن در فیبرهای عصبی بزرگ میلین دار است.

عضله صاف

عضله صاف نوع دیگری از بافت عضلانی در بدن است که از برخی جهات از جمله شکل، تعداد هسته، نوع سازمان بندی، نوع تحریک شدن و مکانیسم انقباض با عضله اسکلتی تفاوت دارد. در زیر به خصوصیات اصلی فیزیولوژیک عضله صاف اشاره میکنیم.

انواع عضله صاف

عضلات صاف به دو دسته عضلات صاف چند واحدی و عضلات صاف تک واحدی تقسیم می شوند. شکل ۲-۱۶ این دو نوع عضله صاف را نشان می دهد.



شكل ۱۶-۲. عضلات صاف. A) چند واحدى و B) تك واحدى.

عضلات صاف چند واحدى

این نوع عضله صاف از فیبرهای صاف جدا و مستقل از هم تشکیل شده است. هر فیبر یا چندین عدد از آنها توسط یک پایانه عصبی مجزا عصب دهی می شود. مشخصه عضله صاف چند واحدی این است که هر واحد می تواند به صورت مستقل از سایر فیبرها منقبض شود. کنترل انقباض این نوع از عضلات به طور عمده توسط سیگنالهای عصبی تأمین می گردد. عضله مژگانی چشم، عضله عنبیه چشم و عضله راست کننده مو، مثالهایی از عضله صاف چند واحدی هستند.

عضلات صاف تک واحدی

این نوع از عضلات صاف که به عضلات صاف احشایی نیز معروف هستند، تودهای متشکل از تعداد زیادی عضله صاف میباشند که به عنوان یک واحد عمل میکنند. در این توده سلولی، فیبرهای عضلات صاف کنار یکدیگر قرار گرفتهاند و توسط اتصالات شکاف دار به هم متصل هستند. یـونها از طریق این منافذ میتوانند از یک سلول به سلولهای دیگر بروند. این نوع عضله در دیواره رودهها، مـجاری صفراوی، حالب و بسیاری از عروق خونی یافت میشود.

ساختار عضلات صاف

عضلات صاف همانند عضلات اسكلتي حاوى اكتين و

عضله صاف، فیلامانهای میوزین قرار دارند.

واحد انقباضی عضله صاف بسیار شبیه واحد انقباضی عضله اسکلتی است. ساختار و قرارگیری فیلامانهای اکتین و میوزین در عضله صاف چنان است که این عضله می تواند در حدود ۸۰ درصد طول خود منقبض شود ولی این مقدار در عضله اسکلتی کمتر از ۳۰ درصد است.

انقباض عضله صناف در مقایسه بنا انتقباض عضله اسکلتی

دوره انقباض عضله صاف خیلی طولانی تر از دوره انقباض عضله اسکلتی است و حتی بعضی مواقع چندین ساعت طول میکشد. این مسئله به این دلیل است که سرعت چرخه اتصال اکتین به میوزین و سپس جدا شدن آنها از هم خیلی طولانی میباشد. یک عامل مهم برای کندی جدایی اکتین از میوزین این است که میزان فعالیت ATP آزی سر میوزین در عضله صاف خیلی کمتر از عضله اسکلتی است. همچنین انرژی لازم برای انقباض در عضله صاف $\frac{1}{100}$ تا $\frac{1}{100}$ ازرژی لازم برای انقباض در عضله اسکلتی است. علت این پدیده هم در کندی چرخه اتصال و جدا شدن اکتین و میوزین است که در هر بار فقط یک مولکول ATP مصرف می شود.

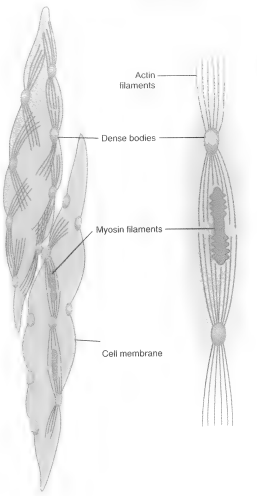
مصرف کم انرژی توسط عضله صاف برای سامان دهی انرژی در بدن پراهمیت است. زیرا برخی از اندامها مثل روده، حالب، کیسه صفرا و ... لازم است تا مدتهای زیادی به حالت منقبض باقی بمانند.

نيروى انقباض عضلاني

حدا کثر نیروی انقباضی در عضله صاف در اکثر موارد بیشتر از عضله اسکلتی است به طوری که هـر سانتی مـتر مـربع از عضله صاف نیرویی برابر با ۴ تا ۶ کیلوگرم می تواند تولید کند، در حالی که هر سانتی متر مربع عضله اسکلتی نیرویی برابر با۳ تا ۴ کیلوگرم تولید می کند.

مکانیسم قفل شدن برای حفظ انقباض طو لانی مدت در عضله صاف

پس از ایجاد انقباض در عضله صاف توسط انواع محرکها، معمولاً بدون این محرکها نیز عضله می تواند نیروی انقباضی خود را حفظ کند. به علاوه، انرژی مصرف شده برای نگهداری انقباض خیلی جزئی است و گاهی به اندازه $\frac{1}{8}$



شكل ١٧-٢. ساختار فيزيكي عضله صاف.

میوزین هستند ولی برخلاف آنها فاقد تروپونین می باشند. اتصال اکتین و میوزین در این عضلات شبیه عضله اسکلتی است ولی تفاوتهایی نیز دارد.

عضله صاف مثل عضله اسکلتی ساختار مخطط ندارد یعنی آرایش فیلامانهای اکتین و میوزین آن مثل عضله اسکلتی نیست. در شکل -7 مشاهده می کنید که تعداد زیادی از فیلامانهای اکتین به نواحی تیرهای به نام اجسام متراکم (dense bodies) اتصال دارند. برخی از این اجسام متراکم در داخل سیتوپلاسم عضله صاف و برخی دیگر در غشای سلولی آن قرار دارند. این اجسام متراکم به منزله خطوط Z هستند. در لابه +1 هندان در فیبر خطوط ح

انرژی مورد نیاز برای حفظ همین انقباض در عضله اسکلتی است. به این حالت، مکانیسم قفل شدن (Latch) گفته می شود. اهمیت این مکانیسم در این است که قادر است با مصرف حداقل انرژی، برای مدتهای طولانی به حالت منقبض باقی بماند.

شل شدن ناشی از کشش در عضله صاف عضلات صاف به خصوص عضلات صاف احشایی قادرند تا پس از اعمال نیروی کشش یا برداشته شدن آن نیرو، خود را با شرایط جدید وفق دهند. برای مثال با افزایش ناگهانی در حجم مايع داخل مثانه، عضلات ديواره أن كشيده مي شوند. كشيده شدن اين عضلات باعث افزايش فشار داخل مثانه می شود ولی پس از مدت کوتاهی، عضلات صاف دیواره مثانه با این فشار به حالت تعادل در می آیند و شل می گردند؛ در نتیجه فشار درون مثانه به حالت قبلی برمی گردد. بر عکس وقتی حجم مثانه مثلاً به علت ادرار کردن پایین می آید و فشار داخل مثانه افت می کند، پس از مدت کمی، عضلات دیواره مثانه منقبض می گردند و دوباره فشار اولیه را در داخل مثانه حفظ مینمایند. پدیده اول، شل شدن ناشی از کشش (Stress-relaxation) و یدیده دوم معکوس شل شــدن نـاشی از کشش (reverse stress-relaxation) نامیده می شود. اهمیت این دو پدیده در این است که به اندامهای توخالی این امکان را میدهد که فشار داخل فضای خالی خود را در یک سطح ثابت حفظ نمایند.

نقش کلسیم در انقباض عضله صاف (همانند عضله اسکلتی) است. در عضله اسکلتی فقط محرکهای عصبی سبب افزایش کلسیم داخل سلولی میشوند ولی در عضله صاف تکواحدی، هم محرکهای عصبی و هم عواملی نظیر تأثیر برخی از هورمونها و مواد شیمیایی یا کشیده شدن فیبرهای عضله صاف و یا عوامل دیگر میتوانند محرک افزایش کلسیم داخل سلولی باشند. با توجه به اینکه عضلات صاف فاقد تروپونین هستند (که در عضلات اسکلتی به عنوان گیرنده کلسیم است)، پروتئین دیگری به نام کالمودولین این کار را انجام میدهد. کالمودولین پروتئین دیات سافتمانی شبیه به تروپونین است.

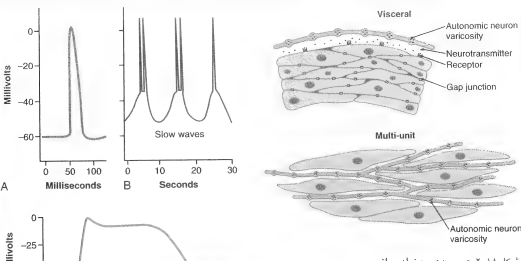
یونهای کلسیم پس از ورود به سیتوپلاسم فیبر عضله صاف به کالمودولین متصل می شوند. ترکیب کالمودولین با کلسیم، آنزیمی موسوم به میوزین کیناز را فعال می کند. این آنزیم سر یکی از زنجیرههای سبک میوزین که زنجیره فسفوریلاسیون زنجیره سبک میوزین صورت نگیرد، اگر به اکتین متصل نمی گردد. پس از فسفوریله شدن زنجیره سبک میوزین و اکتین پدیده آمده و سبک میوزین، اتصال بین میوزین و اکتین پدیده آمده و عمل انقباض صورت می گیرد. برای تداوم چرخههای اتصال و جدا شدن اکتین از میوزین لازم است تا آنزیم دیگری به نام میوزین از اکتین جدا شود. اگر کلسیم در محیط باشد، این میوزین از اکتین جدا شود. اگر کلسیم در محیط باشد، این حیزخه مدتها می تواند ادامه داشته باشد.

محلهای اتصال عصب – عضله در عضله صاف اتصالات عصب – عضله در عضله صاف مثل عضلات اسکلتی سازمان یافته نیستند. در عوض فیبرهای عصبی اتونوم که عضله صاف را عصبدهی میکنند، به صورت شاخه شاخه هستند. این مسئله در شکل ۲-۱۸ نشان داده شده است

در بسیاری از موارد، فیبرهای عصبی تماس مستقیمی با غشاء فیبر عضله صاف ندارند بلکه در عوض تشکیل اتصالهای منتشر را میدهند که میانجیهای عصبی خود را در فضایی به نام ماتریکس که دور عضله صاف را پوشانده، ترشح میکنند. البته این ترانسمیترها بیشتر قسمتهای خارجی بافت عضله صاف را تحریک میکنند. چون عضلات صاف در اکثر اندامهای بدن به صورت چند لایه هستند تحریک عضلانی از لایههای خارجی به لایههای داخلی عضله صاف از طریق انتقال پتانسیل عمل از فیبرها به یکدیگر یا از طریق انتقال پتانسیل عمل از فیبرها انجام می پذیرد.

بسیاری از آکسونهای انتهایی کوچک که فیبرهای عضله صاف را عصبدهی میکنند، در طول خود حاوی نقاطی متورم به نام واریکوزیته هستند. در این محلها سلولهای شوآن وجود ندارند. در داخل واریکوزیتهها، وزیکولهای حاوی نوروترانسمیتر وجود دارند که پس از ترشح اثر خود را روی فیبرهای عضله صاف میگذارند.

برخلاف پایانههای سیناپسی در عضلات اسکلتی که



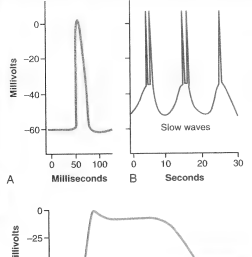
شكل ۱۸-۲. عصب دهي عضله صاف.

فقط حاوی استیل کولین هستند، در واریکوزیته ها علاوه بر استیل کولین، نوراپی نفرین و چندین نوروترانسمیتر دیگر نیز وجود دارند. استیل کولین در برخی از فیبرهای عضلات صاف اثر تحریکی و در برخی دیگر اثر مهاری دارد و هر جا که استیل کولین تحریکی است معمولاً نورایی نفرین در آنجا عمل مهاری دارد و برعکس.

يتانسيل غشاء و يتانسيل عمل در عضله صاف پتانسیل استراحت غشای عضله صاف بسیار متغیر مے باشد یعنی در یک محدوده ۱۰ الی ۲۰ میلیولت نوسان میکند و معمولاً بین ۵۰ تا ۶۰ میلیولت میباشد. بنابراین نگاتیویته آن حدود ۳۰ میلیولت از عضله اسکلتی کمتر

چون پتانسیل عمل در فیبرهای عضله صاف چند واحدى با فيبرهاي عضلاني تک واحدي تا حدودي فرق می کند، بنابراین اول پتانسیل عمل در عضلات صاف تک واحدی و سپس چند واحدی توضیح داده خواهد شد.

پتانسیل عمل در فیبرهای عضلانی تک واحدی به دو صورت پتانسیلهای عمل نیزهای و پتانسیلهای عمل کفهای میباشد. پتانسیلهای عمل نیزهای تقریباً شبیه پتانسیلهای عمل در عضله اسکلتی هستند. این نوع پتانسیل عمل در شکل ۱۹-۲ نشان داده شده است (A و B). یتانسیلهای عمل نیزهای می توانند در اثر تحریک



شکل ۱۹-۲. A)پتانسیل عمل نیزهای عادی، B)پتانسیل های عمل نیزهای تکرار شونده، C) پتانسیل عمل کفهای.

0.1

0.2

Seconds

0.3

0.4

الكتريكي يا عصبي، اثر هورمونها يا مواد شيميايي، تحت کشش قرار گرفتن و یا به صورت خود به خود به وجود بیایند. بحث تولید پتانسیل عمل خود به خودی در عضلات صاف بعداً توضيح داده خواهد شد.

در قسمت C شکل ۱۹-۲، نوع دیگری از یتانسیل عمل عضله صاف یعنی پتانسیل کفهای نشان داده شده است. تفاوت این نوع از پتانسیلهای عمل با پتانسیلهای نیزهای در این است که دوره ریلاریزاسیون اینها خیلی طولانی است و مسئول ایجاد انقباضات طولانی در عضلات صاف احشایی مانند رحم، حالب و ... مى باشد.

یتانسیلهای عمل در عضلات صاف بیشتر تحت تأثیر كانالهاي كلسيمي صورت مي گيرند. غشاء سلول عضله صاف، کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ بیشتری نسبت به عضله اسکلتی دارد اما تعداد کانالهای سدیمی وابسته به ولتاژ أن كم است. بنابراين سديم نقش كمي در ايجاد یتانسیلهای عمل در عضلات صاف دارد. در عوض، جریان یونهای کلسیم به داخل فیبر عضلانی، مسئول ایجاد يتانسيل عمل در عضلات صاف مي باشد. اين عمل مشابه روندی است که برای کانالهای سدیمی در فیبرهای عصبی

و عضله اسکلتی رخ می دهد. البته کانالهای کلسیمی بسیار کندتر از کانالهای سدیمی باز می شوند، اما در عوض مدت بسیار بیشتری باز می مانند. این امر تا حدود زیادی، پتانسیلهای عمل کفه ای طولانی را در برخی از فیبرهای عضله صاف توجیه می کند. یکی دیگر از عملکردهای مهم ورود یون کلسیم به داخل سلول در زمان پتانسیل عمل این است که یونهای کلسیم به طور مستقیم بر روی مکانیسم انقباضی عضله صاف اثر می کنند و باعث انقباض می شوند. بنابراین کلسیم به طور همزمان موجب ایجاد پتانسیل عمل و شروع مکانیسم انقباض می گردد.

مکانیسم ایجاد پتانسیلهای عمل خود به خودی در عضلات صاف تک واحدی

پتانسیلهای عمل خود به خودی، پتانسیلهای عملی هستند که بدون وجود محرک خارجی تولید میشوند. این نوع از پتانسیلهای عمل در برخی از عضلات صاف اتفاق میافتند. این پتانسیلها همراه با یک ریتم موج آهسته Slow wave) (rythm یایه در یتانسیل غشاء هستند. موج آهسته به خودی خود يتانسيل عمل نيست. علت دقيق ريتم موج أهسته دقيقاً مشخص نشده است. یک فرضیه موجود برای این مکانیسم این است که به علت نوسانی عمل کردن پمپ سدیم -یتاسیم، این حالت به وجود می آید. یعنی وقتی پمپ سدیم – یتاسیم خیلی فعال است و یونهای سدیم زیادی را به بیرون يمي مينمايد، يتانسيل غشاء فيبر عضله صاف منفي تر می شود. سیس فعالیت پمپ سدیم - پتاسیم کمتر شده و بدین ترتیب از میزان منفی بودن پتانسیل غشاء فیبر عضله صاف کاسته می شود. فرضیه دیگری که برای امواج آهسته پیشنهاد میکنند این است که قابلیت هدایت کانالهای یونی به صورت نوسانی تغییر می یابد و این امر سبب تغییر در میزان ورود یا خروج یونها میشود.

امواج آهسته از این نظر اهمیت دارند که هرگاه به اندازه کافی قوی باشند می توانند آغازگر پتانسیلهای عمل باشند. خود امواج آهسته نمی توانند موجب انقباض عضله صاف شوند ولی وقتی قله آنها به حدود ۳۵– میلیولت (پتانسیل آستانه) افزایش می یابد، در همان زمان می توانند سبب ایجاد پتانسیلهای عمل نیزهای شوند. چون امواج آهسته به صورت ریتمیک ایجاد می شوند، اگر بتوانند سبب ایجاد پتانسیلهای عمل نیزهای شوند، عضلات صاف نیز به

صورت ریتمیک منقبض میگردند، همان عملی که در اکثر عضلات صاف احشایی قابل مشاهده است.

عضلات صاف چند واحدی بدون پتانسیل عمل منقبض میگردند

فيبرهاي عضله صاف چند واحدي به طور طبيعي فقط در یاسخ به یک تحریک عصبی منقبض می شوند (همانند عضلات اسکلتی). پایانههای عصبی، در برخی عضلات صاف چند واحدی، استیل کولین و در برخی دیگر نورایی نفرین ترشح می کنند. این دو ماده میانجی منجر به دیلاریزاسیون در غشاء عضله صاف میشوند که به نوبه خود موجب انقباض می گردد. فیبرهای عضله صاف خیلی کوچک هستند و نمى توانند يتانسيل عمل توليد كنند چون براى ایجاد پتانسیل عمل در عضله صاف باید ۳۰ تا ۴۰ فیبر عضلانی، همزمان دپلاریزه شوند تا پتانسیل عملی با قدرت انتشار پدید آید. در سلولهای کوچک عضله صاف حتی بدون ایجاد یک پتانسیل عمل نیز یک دپلاریزاسیون موضعی تولید می شود که به وسیله ماده میانجی مترشحه از فیبرهای عصبی ایجاد شده و پتانسیل پیوستگاهی Junctional pontential) نامیده می شود. این پتانسیل به صورت الکتروتونیک در تمام فیبر پخش می گردد و می تواند موجب انقباض عضله شود.

عوامل هورمونی و مـوضعی بـافتی در ایـجاد انقباض در عضله صاف

همچنان که گفته شد، عوامل غیرعصبی نیز می توانند سبب تحریک یا مهار عضله صاف گردند. مهم ترین این عوامل، مواد موضعی بافتی و هورمونها هستند. برخی از شریانچههای انتهایی و اسفنکترهای پیش مویرگی، عصب دهی کمی دارند ولی نسبت به عوامل موضعی خیلی حساس هستند و این عوامل می توانند در صورت لزوم، عضلات شریانچههای انتهایی و اسفنکترهای پیش مویرگی را منقبض یا شل نمایند. برخی از این عوامل موضعی بافتی عیارتند ان:

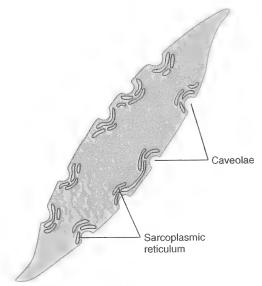
- اکسیژن که کمبود آن سبب گشادی رگ میشود.
- ۲. دی اکسید کربن که افزایش آن نیز باعث گشاد شدن رگها می شود.
- ۳. یون هیدروژن که اگر افزایش یابد، رگها راگشاد میکند.

سلول عضلانی میگردند.

منابع یونهای کلسیم مستول ایجاد انفیاض در عضلات صاف

یونهای کلسیم برای شروع روند انقباض در عضلات اسکلتی فقط از شبکه سارکوپلاسمی تأمین میشوند. اما در عضلات صاف این منابع متفاوت هستند. از آنجایی که شبکه سارکوپلاسمی در عضلات صاف چندان تکامل یافته نیست، پس نمی تواند منبع خوبی برای تأمین کلسیم مورد نیاز انقباض باشد.

عضلات صاف تقریباً تمام کلسیم مورد نیاز خود برای انقباض را از مایع خارج سلولی تأمین می نمایند. بدین صورت که چون میزان کلسیم در مایع خارج سلولی حدود ۱۰۰۰۰ برابر میزان آن در داخل فیبرهای عضلات صاف است، با بازشدن کانالهای کلسیمی موجود در غشاء فیبرهای عضلات صاف، کلسیم به سرعت وارد سلول عضله می شود. با توجه به شکل ۲۰-۲ می توان تعدادی توبول سارکوپلاسمی را در یک فیبر عضله صاف دید. این توبول ها در نزدیکی فرورفتگیهای غار مانندی به نام کاوئول در نزدیکی فرورفتگیهای غار مانندی به نام کاوئول می توان معادل توبول های عرضی در عضله اسکلتی به شمار می توان معادل توبولهای عرضی در عضله اسکلتی به شمار



شکل ۲۰–۲۰ توبولهای سارکوپلاسمی در یک فیبر عضله صاف که در ارتباط با فرورفتگیهای موجود در غشاء فیبر عضله یعنی کاوئولها (Caveolae) هستند.

همچنین افزایش اَدنوزین، اسید لاکتیک، افزایش یـون پتاسیم، کاهش یون کلسیم و افزایش دمای بدن سبب گشاد شدن رگها میشود.

بعضی از هورمونهای موجود در گردش خون نیز قادرند همانند عوامل موضعی بر عضلات صاف اثر کنند. مهمترین ایس هسورمونها عبارتند از: نبوراپینفرین، اپینفرین، استیل کولین، آنژیوتانسین II، وازوپرسین، اکسی توسین، سروتونین و هیستامین. تمامی این هورمونها روی عضلات صاف قسمتهای مختلف گیرنده دارند و بسته به اینکه گیرنده آنها تحریکی یا مهاری باشد می توانند به ترتیب سبب انقباض یا شل شدن عضلات صاف شوند.

مكانيسم اثر عوامل موضعی بافتی و هورمونها بر عضلات صاف

هورمونها یا مواد موضعی بافتی همانند نوروترانسمیترها می توانند برخی از کانالهای کلسیمی و یا کانالهای سدیمی را باز کنند و با این عمل سبب ایجاد پتانسیل عمل یا دپلاریزاسیون موضعی در عضلات صاف شوند و بدین ترتیب باعث انقباض عضلات صاف گردند.

اگر عوامل موضعی و هورمونها سبب بستهشدن کانالهای سدیمی یا کلسیمی شوند و یا باعث بازشدن کانالهای پتاسیمی و یاکلری گردند، غشاء فیبرهای عضلات صاف را هیپرپلاریزه میکنند. با منفی ترشدن پتانسیل استراحت غشای فیبر عضلانی (هیپرپلاریزاسیون)، عضلات شل میگردند.

بعضی اوقات، انقباض یا شل شدن عضله صاف به وسیله هورمونها، بدون اینکه مستقیماً در پتانسیل غشاء تغییری به وجود آید، ایجاد می شود. در این گونه موارد، هورمون، یک گیرندهٔ خاص را در غشاء فعال می کند که کانال یونی خاصی را باز نمی کند (یعنی تغییری در پتانسیل غشا به وجود نمی آورد) بلکه باعث تغییری در داخل فیبر عضلانی می شود. به عنوان مثال یونهای کلسیم را از شبکه سارکوپلاسمی آزاد می کند و کلسیم سبب انقباض می شود یا توسط عوامل خاصی، آنزیم کلسیم سبب انقباض می شود یا توسط عوامل خاصی، آنزیم آنزیمها باعث تشکیل CAMP یا CGMP می شوند. این آنزیمها سبب فسفوریلاسیون آنزیمهای خاصی می شوند که روند انقباض را مهار می کنند. مثلاً سبب فعال شدن یمپ کلسیم می شوند و باعث خروج یونهای کلسیم از داخل

آورد. اعتقاد بر این است که هرگاه پتانسیل عمل به این فرورفتگیها میرسد، آزادشدن کیلسیم از توبولهای سارکوپلاسمی را تحریک میکند. ولی با توجه به اینکه این توبولها کلسیم کمی دارند، هرگونه تغییر در میزان کلسیم خارج سلولی میتواند بر روی انقباض عضله صاف مؤثر باشد.

یونهای کلسیم پس از ورود به داخل فیبر عضله صاف، همانند عضله اسکلتی توسط پمپهای کلسیم به داخل توبولهای سارکوپلاسمی یا مایع خارج سلولی پمپ میشوند، با این تفاوت که سرعت عملکرد این پمپها در مقایسه با عضلات اسکلتی خیلی کمتر است.

قل

برای شروع بحث در مورد فیزیولوژی قلب ابتدا لازم است مقدماتی را راجع به آناتومی فیزیولوژیک و همچنین فیزیولوژیک و همچنین فیزیولوژی خود فیبر عضله قلبی توضیح دهیم و سپس فیزیولوژی کلی قلب را شرح دهیم. شکل ۱-۳، ساختمان کلی قلب و مسیر جریان خون را در قلب نشان میدهد. با توجه به این شکل میتوان دید که قلب از دو پمپ جداگانه ساخته شده است که یک پمپ (قلب راست)، خون را به ساخته شده است که یک پمپ (قلب راست)، خون را به بیدن پمپ میکند.

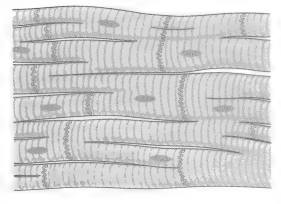
آناتومى فيزيولو ژيك عضله قلبى

با توجه به شکل ۲-۳ می توان دریافت که ظاهر بافت شناختی عضله قلبی نیز همانند عضله اسکلتی به صورت مخطط است. همچنین این شکل نشان می دهد که فیبرها در عضله قلب در یک شبکه مرتب شده اند، طوری که فیبرها در آن تقسیم می شوند، مجدداً به هم متصل شده و باز هم از هم جدا می گردند.

عضله قلبی هم مانند سایر عضلات (اسکلتی و صاف) حاوی فیلامانهای اکتین و میوزین است. این فیلامانها در کنار همدیگر قرار گرفتهاند و در حین انقباض در طول هم می لغزند. محلهایی که به صورت تیره در شکل ۲–۳ نشان داده شدهاند، صفحات بینابینی یا اینترکاله discs) نام دارند و محل اتصال دو فیبر عضله قلبی به هم میباشند. در این محلهای اتصال یا صفحات بینابینی، اسطالات شکافی (Gap junctions) وجود دارند. این اتصالات به یونها اجازه میدهند تا بین فیبرهای عضله قلبی منتقل شوند. این اتصالات به شکلی هستند که امکان حرکت آزادانه و سریع یونها در بین ساولها را امکان پذیر

HEAD AND UPPER EXTREMITY Pulmonary artery Superior Lungs vena cava Pulmonary Right atrium veins Pulmonary Left atrium valve Mitral valve Tricuspid Aortic valve Left Right ventricle ventricle vena cava TRUNK AND LOWER EXTREMITY

شكل ١-٣. ساختمان قلب و مسير جريان خون در داخل آن.



شكل ٢- ٣. برش بافت شناختي عضله قلب.

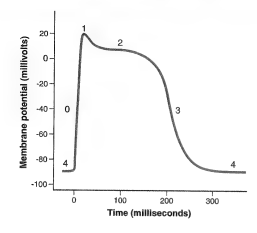
میسازند. بنابراین عضله قلبی به عنوان یک بافت یکپارچه درمی آید که به این نوع بافت، سنسیتیوم (Syncytium) گفته می شود.

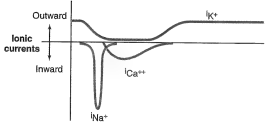
این طرز آرایش فیبرها و ارتباطات گسترده آنها با هم،این اجازه را به عضله قلبی میدهد که هرگاه تحریک الکتریکی در یک فیبر عضله قلبی اتفاق افتاد بتواند به سایر فیبرها نیز به سرعت گسترش یافته و سبب انقباض کل قلب گردد.

در حقیقت قلب از دو سنسیتیوم تشکیل شده است که یکی سنسیتیوم دهلیزی و دیگری سنسیتیوم بطنی است. دهلیزها و بطنها توسط یک بافت فیبری از هم جدا شدهاند. دسته دهلیزی بطنی (AV bundle) از این بافت فیبری عبور کرده و دهلیزها را به بطنها مرتبط میسازد.

پتانسیل عمل در فیبر عضله قلبی پتانسیل عمل اعصاب و پتانسیل عمل اعصاب و عضلات اسکلتی میباشد و به جای شکل نیزهای، به شکل یک کفه میباشد. این نوع از پتانسیل عمل، پتانسیل عمل کفهای نام دارد. مراحل (فازهای) مختلف پتانسیل عمل کفهای عضله قلب به همراه جریانهای یونی در هر مرحله در شکل ۳-۳ نشان داده شدهاند:

- فاز ۱۰ (دپلاریزاسیون): بازشدن کانالهای وابسته به ولتاژ سریع سدیمی باعث میشود تا یـونهای مثبت سدیم وارد سلول شده و پتانسیل غشای فیبر عضله قلبی از ۹۰۳۳۷ برسد.
- فاز ۱ (رپلاریزاسیون اولیه): بسته شدن کانالهای سدیمی و بازشدن کانالهای پتاسیمی در این مرحله سبب توقف ورود سدیم و همچنین افزایش خروج یونهای مثبت پتاسیم شده و پتانسیل غشای فیبر عضله قلبی به سمت منفی سیر می کند.
- فاز ۲ (کفه): در این مرحله، کانالهای کلسیمی باز شده و ورود یونهای مثبت کلسیم با خروج یونهای مثبت پتاسیم همزمان میشود. همین امر باعث میشود تا پتانسیل غشا تغییر چندانی نکند.
- فاز ۳ (رپلاریزاسیون سریع): در این مرحله، کانالهای کلسیمی بسته شده، در صورتی که کانالهای پتاسیمی همچنان باز هستند. بدین ترتیب، خروج یونهای مثبت پتاسیم از سلول سبب بازگشت پتانسیل غشای فیبر عضله قلبی به مقادیر منفی و در نهایت، به حد پتانسیل





شكل $^{-}$ فازها يا مراحل پتانسيل عمل عضله بطنى قلب (بالا) و جريانهاى يونى سديم $({\rm i_K}^+)$ ، كلسيم $({\rm i_{Ca}}^{++})$ و پتاسيم $({\rm i_{K}}^+)$ در هر مرحله (پايين).

استراحت اولیه غشا میگردد.

فاز ۴ (پتانسیل استراحت غشا): پتانسیل غشاء در این مرحله در حدود ۹۰mV - میباشد.

علت پتانسیل عمل طولانی و وجود کفه در عضله قلبی

با توجه به اینکه حداقل دو تفاوت اساسی بین خصوصیات غشاء عضله اسکلتی و غشاء عضله قلبی وجود دارد، می توان دلیل وجود کفه را در این تفاوتها جستجو کرد. اول اینکه، پتانسیل عمل عضله اسکلتی تقریباً به طور کامل توسط بازشدن ناگهانی تعداد زیادی کانال سدیمی سریع ایجاد می شود که به تعداد زیادی یون سدیم اجازه می دهد تا از مایع خارج سلولی وارد فیبر عضله اسکلتی شوند. باز و بسته شدن این کانالها فقط چند هزارم ثانیه طول می کشد پس طول یاننسیل عمل نیز چند هزارم ثانیه خواهد بود. در عضله قلبی، پتانسیل عمل نیز چند هزارم ثانیه خواهد بود. در عضله قلبی،

پتانسیل عمل توسط بازشدن دو نوع کانال ایجاد می شود: ۱) کانال های سدیمی سریع همانند کانالهای موجود در عضله اسکلتی و ۲) کانالهای کلسیمی آهسته. کانالهای کلسیمی نیز نامیده می شوند، آهسته که کانالهای سدیمی – کلسیمی نیز نامیده می شوند، بسیار آهسته باز می شوند و برای چند دهم ثانیه یا بیشتر باز می مانند. وقتی که این کانالها باز هستند، مقادیر زیادی یون سدیم و کلسیم از طریق این کانالها وارد فیبر عضله قلبی می شوند و یک حالت دپلاریزاسیون طولانی مدت را که منجر به ایجاد پتانسیل کفه می شود، به وجود می آورند. یون های کلسیمی که در فاز کفه وارد فیبر عضله قلبی شدهاند، منجر به شروع روند انقباض می شوند. توجه داشته باشید که یون های کلسیمی که مسئول انقباض در عضله اسکلتی یون های کلسیمی که مسئول انقباض در عضله اسکلتی می شوند که این یک تفاوت اساسی در منبع کلسیم مورد نیاز برای انقباض در این دو نوع عضله می باشد.

پس از فاز کفه، پتانسیل عمل ایجاد شده در عضله قلبی وارد مرحله ریلاریزاسیون میگردد و در نهایت، انقباض ایجاد شده با بستهشدن کانالهای کلسیمی آهسته و خارجشدن یونهای کلسیم توسط پمپ کلسیم، پایان مییابد.

سرعت هدایت سیگنال الکتریکی در قسمتهای مختلف عضله قلب

سرعت هدایت پتانسیلهای عمل ایجاد شده در هر دو نوع فیبر عضلانی دهلیزی و بطنی حدود 1 تا 1 متر در ثانیه است که این رقم حدود $\frac{1}{100}$ سرعت هدایت در فیبرهای عصبی بزرگ و حدود $\frac{1}{100}$ سرعت هدایت در فیبرهای عضله اسکلتی است.

سرعت هدایت سیگنال در سیستم هدایتی تخصص یافته قلبی یعنی فیبرهای پورکنژ بسیار زیاد و در حدود ۴ متر در ثانیه است. این سرعت زیاد کمک میکند تا پتانسیلهای عمل تولید شده سریعاً در تمام بافت عضلانی بطنها پخش شوند و کل عضله بطنی همزمان منقبض گردد.

دوره تحریک ناپذیری عضله قلب

عضله قلب همانند همهٔ بافتهای تحریک پذیر، در طول پتانسیل عمل نسبت به تحریک مجدد مقاوم است. بنابراین دورهٔ تحریک ناپذیری قلب، یک فاصله زمانی است که در طول آن، ایمپالس طبیعی قلب نمی تواند ناحیهای از عضله

قلب را که قبلاً تحریک شده، مجدداً تحریک کند.

دورهٔ تحریک ناپذیری طبیعی بطن ۱٬۲۵ تا ۱/۳۰ ثانیه است که حدوداً به اندازهٔ طول دورهٔ کفه پتانسیل عمل است. یک دورهٔ تحریک ناپذیری نسبی نیز در حدود ۱٬۰۵۵ ثانیه در فیبرهای عضله قلبی وجود دارد که در طول آن، تحریک عضله مشکل تر از حالت طبیعی است ولی با محرکهای قوی تر می توان فیبر عضله قلبی را تحریک نمود.

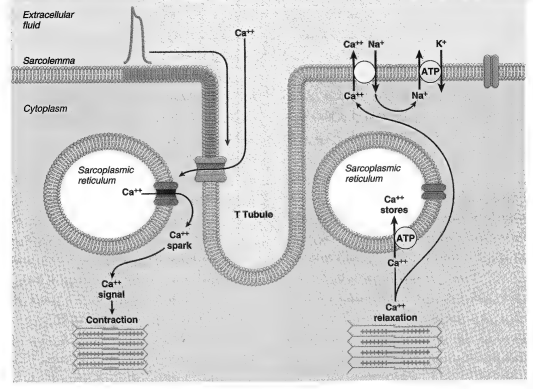
مزدوج شدن تحريك باانقباض

مکانیسمی که توسط آن پتانسیل عمل به طور سریع منجر به انقباض فیبرهای عضلانی می شود، موسوم به مزدوج شدن تحدیک با انتقباض Excitation-Contraction) است. این مکانیسم در عضله اسکلتی نیز یافت می شود ولی تفاوتهایی با عضله قلبی دارد.

همانند عضله اسکلتی، وقتی یک پتانسیل عمل از غشای عضله قلب میگذرد، وارد توبولهای عرضی میگردد. توبولهای عرضی میگردد توبولهای عرضی، پتانسیل عمل را در طول خود به درون فیبر عضله قلبی هدایت کرده و بر روی شبکه سارکوپلاسمی فیبر عضلانی منتقل میکنند و بدین ترتیب منجر به آزادشدن یونهای کلسیم از شبکه سارکوپلاسمی به درون سارکوپلاسم عضله قلبی میشوند. این یونهای کلسیم در عرض چند هزارم ثانیه روی میوفیبریلها منتشر شده و واکنشهای شیمیایی مسئول ایسجاد انقباض را فعال مینمایند. این عمل باعث لغزیدن فیلامانهای اکتین روی فیلامانهای میوزین شده و موجب انقباض عضله قلبی میشود.

کلسیم وارد شده به داخل سارکوپلاسم موجب فعال شدن گیرندههای رایانودینی موجود در غشای توبولهای عرضی میشود. این گیرندهها با گیرندههای رایانودینی عضلات اسکلتی تفاوت دارند؛ چرا که در عضلات قلبی، این گیرندهها توسط یونهای کلسیم وارد شده از توبولهای عرضی فعال میشوند. باز شدن گیرندههای رایانودینی موجب خروج کلسیم از شبکه سارکوپلاسمی عضلات قلبی شده و روند انقباض آغاز میشود (شکل ۴-۳).

علاوه بر یونهای کلسیمی که از مخازن شبکه سارکوپلاسمی به درون سارکوپلاسم آزاد میشوند، مقدار زیادی از یونهای کلسیم اضافی نیز از خود توبولهای عرضی در زمان پتانسیل عمل از طریق کانالهای کلسیمی



شکل ۴-۳. مکانیسمهای مزدوج شدن تحریک -انقباض و شل شدن در عضله قلب.

وابسته به ولتـاژ مـوجود در غشـای تـوبولهای ${f T}$ بـه درون سارکوپلاسم منتشر میشود.

بدون این کلسیم اضافی که منشأ خارج سلولی دارد، قدرت انقباض عضله قلبی به شدت کاهش می یابد. زیرا شبکه سارکوپلاسمی عضله قلبی خیلی کمتر از شبکه سارکوپلاسمی عضله اسکلتی تکامل یافته است و کلسیم کافی برای ایجاد انقباض را ذخیره نمی نماید. در عوض توبولهای عرضی عضله قلبی از لحاظ قطر ۵ برابر و از لحاظ حجم ۲۵ برابر توبولهای عرضی عضلات اسکلتی هستند. همچنین مقدار زیادی موکوپلیساکارید که حاوی بار منفی هستند، در درون توبولهای عرضی عضلات قلبی وجود دارند که به ذخیره شدن کلسیم در درون این توبولها کمک می کند.

میزان غلظت یونهای کلسیم خارج سلولی در تعیین قدرت انقباض عضله قلبی نقش مهمی دارد.

چرخه قلبي

از شروع یک ضربان قلب تا شروع ضربان بعدی، چرخه قلبی (Cardiac cycle) نام دارد. هر چرخه قلبی با شروع خود به خودی یک پتانسیل عمل از گره سینوسی آغاز می شود. گره سینوسی در جدار فوقانی و خارجی دهلیز راست و نزدیک به سوراخ ورید اجوف فوقانی قرار دارد.

هر پتانسیل عمل تولید شده در گره سینوسی پس از پخششدن در دهلیزها، از طریق گره دهلیزی بطنی و دسته دهلیزی بطنی به بطنها میرسد.

دیاستول و سیستول قلب

هر چرخه قلبی شامل یک دوره استراحت عمومی به نام دیاستول است که در این مدت، قلب پر از خون می شود و پس از آن یک دوره انقباض به نام سیستول انجام می گیرد. در شکل ۵–۳ که یکی از مهم ترین و اساسی ترین

شكلهای مربوط به فيزيولوژی قلب است، یک چرخه قلبی

با بسیاری از وقایع مهه فیزیولوژیک آن نشان داده شده است. سه منحنی بالا، تنییرات ایجاد شده در فشار آئورت، بطن چپ و دهلیز چپ را نشان میدهد. منحنی چهارم، تغییرات حجم بطن چپ؛ منحنی پنجم، الکتروکاردیوگرام قلبی و منحنی ششم یعنی منحنی آخر، فونوکاردیوگرام قلبی است که صداهای ایجاد شده در قلب حین پر و خالی شدن آن را نشان میدهد. ارتباط زمانی نشان داده شده در شکل، به درک صحیح از فیزیولوژی قلب و وقایع ایجاد شده در قلب در وران کمک میکند.

تأثیر ضربان قلب روی طول مدت چرخه قلبی همنگامی که ضربان قلب افزایش می یابد، مدت زمان سیستول و دیاستول کاهش پیدا می کند. اما کاهش طول مدت دیاستول بیشتر از سیستول است. یعنی در هنگام افزایش سرعت ضربان قلب، حفرات قلب فرصت کافی برای پر شدن نداشته و در انقباض بعدی، حفره بطنی قلب به طور کامل پر نمی شود.

عملكر د دهليزها

قبل از انقباض دهلیزها، ۸۰ درصد خون وارد شده به بطن، از وریدهای اجوف و ریوی به دهلیزها وارد شده و سپس از آنجا

به بطنها می رود. انقباض ده لیزها فقط ۲۰ درصد خون موجود در بطنها را تأمین می کند. بنابراین دهلیزها به عنوان یک پمپ اولیه، باعث افزایش ۲۰ درصدی خون بطنها می شوند. در حال استراحت به این خون نیازی نیست ولی بدن در حالت فعالیت به خون پمپ شده توسط دهلیزها (۲۰ درصد خون باقی مانده) نیاز مبرمی پیدا می کند.

تغییرات فشار در دهلیزها

با توجه به شکل ۵–۳ و منحنی فشار دهلیزی در آن، می توان سه قله فشار را در شکل مشاهده کرد. این سه قله موسوم به امواج فشار دهلیزی (atrial pressure waves) هستند.

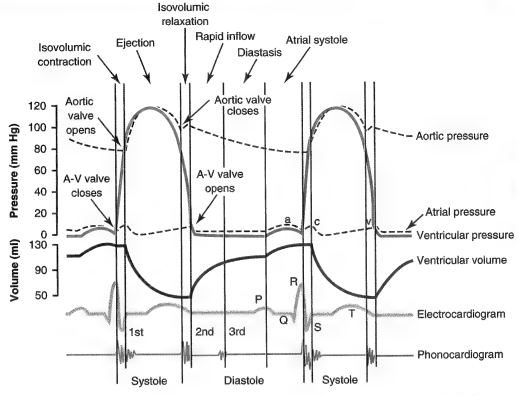
موج ۵ بر اثر انقباض دهلیزها ایجاد میشود. چون فشار دهلیز راست در هنگام انقباض، ۴ تا ۶ میلیمتر جیوه و فشار دهلیز چپ، ۷ تا ۸ میلیمتر جیوه افزایش میابد و در نتیجه موج ۵ را به وجود میآورد.

موج ۲ با شروع انقباض بطنها تولید می شود که علت اصلی آن، فشار ایجاد شده به علت انقباض بطنها و برجسته شدن دریچههای دهلیزی بطنی به داخل دهلیزها است. همچنین امکان دارد مقدار کمی خون نیز هنگام انقباض بطنها به دهلیزها برگردد که می تواند فشار داخل دهلیزی را کمی بالا ببرد.

موج ۷ در اواخر انقباض بطنها پدید می آید و علت آن پرشدن داخل دهلیزها از خون است. زیرا وقتی که دریچههای دهلیزی بطنی در هنگام انقباض بطنها بسته هستند، خون ورودی از وریدها به دهلیزها، در داخل دهلیزها انباشته می شود و فشار داخل آن را بالا می برد و هنگامی که بطنها به مرحله استراحت خود می رسند و شل می شوند، دریچههای دهلیزی بطنی باز شده و خون موجود در داخل دهلیزها به بطنها سرازیر می شود و افت فشار قابل ملاحظهای را در فشار داخل دهلیزها ایجاد می کند که موج ۷ حاصل این دو حالت است.

عملکرد بطنها پرشدن بطنها

در طول سیستول بطنی، دریچههای دهلیزی بطنی بستهاند و خون در دهلیزها جمع می شود. در نتیجه پس از پایان یافتن سیستول و افت فشارهای بطنی تا مقادیر پائین دیاستولی،



شكل ۵-۴. وقايع ايجاد شده در طي چرخه قلبي.

فشار موجود در دهلیزها، دریچههای دهلیزی بطنی را باز میکند و خون فوراً به درون بطنها جاری میگردد. این عمل سبب افزایش فشار در داخل بطنها میشود که در منحنی حجم بطن در شکل ۵–۳ نشان داده شده است. این مرحله، مسرحله پرشدن سریع بطنها crapid filling of the مسرعی بطنها در ventricles) نامیده میشود. مرحله پرشدن سریع بطنها در یک سوم اول دیاستول اتفاق میافتد. پس از آن در طول یک سوم میانی دیاستول، مقدار کمی خون به طور مستقیم از دهلیزها وارد بطنها میشود، این مرحله دیاستاز نامیده میشود. انقباض دهلیزها در یک سوم پایانی دیاستول انجام میگیرد و باعث میشود که ۲۰ درصد خون موجود در میگیرد و باعث میشود که ۲۰ درصد خون موجود در دهلیزها وارد بطنها شود.

تخليه بطنها

با توجه به شکل ۵–۳ مشاهده میکنید که پس از انقباض بطنها، فشار در داخل بطنها به شدت بالا میرود. این عمل

سبب می شود که دریچههای دهلیزی بطنی بسته شوند. از آنجایی که در این هنگام دریچههای آئورتی و شریان ریوی هم بسته هستند، انقباض بطنها فقط باعث بالارفتن فشار داخل بطنی می شود. چون در آئورت و شریان ریوی، فشار خونی وجود دارد که در مقابل بازشدن این دریچهها در زمان انقباض بطن مقابله می کند. بنابراین باید فشار داخل بطن تا ددی بالا رود که بر این فشارها غلبه کند و سبب بازشدن دریچههای آئورتی و شریانهای ریوی گردد تا خون از بطنها خارج شود. از زمان شروع انقباض بطنها تا بازشدن دریچههای آئورتی و شریان ریوی حدود ۲۰/۰ تا ۲۰/۰ ثانیه طول می کشد. به این مرحله که طی آن فشار در داخل بطنها بالا می رود ولی هر چهار دریچهٔ قلبی هنوز بسته اند، مرحله بالا می رود ولی هر چهار دریچهٔ قلبی هنوز بسته اند، مرحله انقباض ایز وولمیک یا ایز ومتریک می گویند.

پس از این مرحله، دریچههای آئورتی و ریوی باز شده و ۷۰ درصد خون در یک سوم اول سیستول از بطنها خارج (Period of rapid می شود. این دوره، مرحله تخلیه سریع

ejection) نامیده می شود. در دو سوم باقی مانده سیستول، ۳۰ درصد خون بطن ها به درون شریان ریوی و آئورت تخلیه می گردد که این دوره هم، مرحله تخلیه آهسته Period of نامیده می شود. slow ejection)

بعد از اتمام سیستول بطنها، بطنها به طور سریع شروع به شلشدن میکنند که بالافاصله دریچههای آئورتی و شریان ریوی بسته میشوند. با شلشدن بطنها، فشار داخل آنها نیز کاهش مییابد. فشار داخل بطنها باید آن قدر پایین بیاید تا فشار موجود در داخل دهلیزها بتوانند دریچههای دهلیزی بطنی را باز کنند. از زمان شروع شلشدن بطنها (پایان سیستول) تا زمانی که دریچههای دهلیزی بطنی باز میشوند، ۲۰۲۳ تا ۲۰۱۶ ثانیه طول میکشد. در این مدت فشار داخل بطنها افت میکند ولی حجم خون داخل آنها ثابت میماند. به این مرحله شلشدن ایز وولمیک یا ایزومتریک میگویند.

برخی از حجمهای قلبی

حجم پایان دیاستولی: حجم بطنها پس از پرشدن در طول دیاستول به ۱۱۰ الی ۱۲۰ میلی لیتر می رسد که به این مقدار، حجم پایان دیاستولی گفته می شود.

برونده حجم ضربهای: بطنها در هنگام انقباض حدود ۷۰ میلی لیتر خون را به درخت شریانی وارد میکنند. به این حجم خروجی خون در هر ضربان بطنها، برونده حجم ضربهای گفته می شود.

حجم پایان سیستولی: پس از خروج ۷۰ میلی لیتر خون از بطنها در طول سیستول، حجم باقی مانده در بطنها به ۴۰ تا ۵۰ میلی لیتر کاهش می یابد. به این حجم باقی مانده، حجم پایان سیستولی گفته می شود.

کسر تخلیه: نسبت میزان خروج خون از بطنها یا برونده حجم ضربهای به حجم پایان دیاستولی، کسر تخلیه نام دارد که حدود ۶۰ درصد است.

عملكرد عضلات يايبلري

لبهٔ دریچههای دهلیزی بطنی توسط طنابهای وتری (Chordae tendinae) به عضلات پاپیلری متصل هستند. عضلات پاپیلری که هنگام انقباض بطنها منقبض میشوند سبب میگردند تا خون موجود در داخل بطنها که با نیروی انقباضی بطنها فشار زیادی روی دریچههای دهلیزی بطنی

وارد میکند، نتواند دریچهها را به سمت دهلیزها پس بزند. اگر عضلات پاپیلری فلج شوند، هنگام انقباض بطنها، خون به دهلیزها پس میزند و نارسایی شدید قلبی حادث میشود.

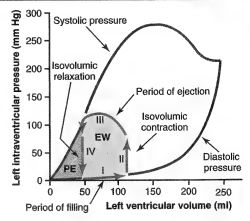
منحنى فشار أئورت

در شکل ۵-۳ مشاهده مینمائید که پس از انقباض بطنها و افزایش فشار داخل آنها، دریچهٔ آئورتی باز میشود و همچنان با ادامه انقباض بطنها، فشار در داخل آئورت نیز بالا میرود. افزایش فشار داخل آئورت تا ۱۲۰ میلیمتر جیوه ادامه مییابد و پس از آن بطنها شروع به شلشدن مینمایند. در همین زمان دریچهٔ آئورتی بسته میشود و دیوارهٔ ارتجاعی آئورت باعث میشود تا همچنان فشار بالای داخل آئورت خفظ شود. سپس فشار داخل آئورت تا ۸۰ میلی متر جیوه سقوط میکند و پس از آن انقباض دوبارهٔ بطنها بار دیگر فشار را تا ۱۲۰ میلی متر جیوه بالا میبرد.

هنگامی که دریچهٔ آثورت بسته می شود یک دندانه (Incisura) در منحنی فشار آثورتی پدید می آید. علت ایجاد این دندانه این است که خون بلافاصله پیش از بسته شدن دریچه برای مدت کوتاهی به سمت عقب برمی گردد و سپس جریان رو به عقب آن به طور ناگهانی به دریچه آثورتی برخورد کرد و فشار را مختصری افزایش می دهد. منحنی تغییرات شریان ریوی نیز همانند آثورت است و فقط مقدار فشارهای ایجاد شده حدود یک ششم مقادیر آن در آئورت می باشد.

نمودار نشان داده شده در شکل ۶-۳، حلقه بستهای را نشان میدهد که مساحت آن برابر با کار برون ده قلبی است. این حلقه از چهار منحنی تشکیل شده که نشان دهندهٔ چهار فاز مختلف در چرخه قلبی می باشد.

فاز I که مرحله پرشدن نیز نام دارد، از ۴۵ میلیلیتر خون و صفر میلیمتر جیوه فشار دیاستولی آغاز میشود. این حجم از خون همان حجم پایان سیستولی است که در آخر هر ضربان در قلب میماند. در طول فاز I، خون از وریدهای ریوی به دهلیز و از آنجا به بطن جریان مییابد و کل حجم خون وارده به بطن در این فاز، ۷۰ میلیلیتر است. این مقدار خون، سبب افزایش فشاری در حدود ۵ میلیمتر جیوه میشود و حجم نهایی خون در بطن را به حدود



شکل ۶-۳. ار تباط بین حجم بطن چپ و فشار درون بطن در هنگام سیستول و دیاستول قلبی.

۱۱۵ میلیلیتر میرساند.

در فاز II یا مرحله انقباض اینزوولمیک، حجم بطن تغییری نمیکند زیرا هر چهار دریچهٔ قلبی بسته هستند، ولی فشار داخل بطن تا جایی بالا میرود که بتواند دریچهٔ آئورتی را باز کند. پس فشار داخل بطنی در آخر این فاز به ۸۰ میلی متر جیوه می رسد.

فاز III، مرحله تخلیه نام دارد. در این مرحله فشار داخل بطنی تا ۱۲۰ میلیمتر جیوه بالا میرود و حدود ۲۰ میلیلیتر خون که همان برون ده حجم ضربهای نام دارد، از بطن خارج می شود. پس در پایان فاز III، فشار حدود ۱۲۰ میلیمتر جیوه و حجم خون در حدود ۴۵ میلیلیتر می باشد.

فاز IV مرحله استراحت یا شلشدن ایزوولمیک میباشد. در این فاز نیز مثل فاز II هیچ گونه تغییر حجمی مشاهده نمیگردد ولی فشار داخل بطنی تا حدود فشار دهلیزی یعنی صفر میلی متر جیوه افت میکند.

هنگامی که قلب کار بسیار زیادی انجام میدهد، سطح زیر منحنی یا همان کار برونده قلبی افزایش مییابد. این افزایش سبب میشود که منحنی به علت پرشدن قلب از خون بیشتر، کمی به سمت راست؛ به علت افزایش فشار انقباضی بیشتر، به سمت بالا و به علت خالیشدن زیاد خون از قلب برای تأمین برونده زیاد، به سمت چپ گسترش یابد.

مفهوم پیشبار و پسبار در قلب

کــلاً در مــورد عـضلات، پـیشبار (preload) بـه مـیزان کشیدگی عضله در آغاز انقباض و پسبار (afterload) بــه

نیروی انقباضی عضله در مقابل باری که منقبض میگردد، گفته می شود.

در مورد قلب مسئله بدین صورت است که پیش بار به فشار پایان دیاستولی و پس بار به میزان فشار شریانی گفته میشود که قلب مجبور است در مقابل آن منقبض گردد.

اهمیت پس بار و پیش بار در این است که مقدار آنها در بسیاری از اختلالات عملکردی قلب یا گردش خون، نسبت به حالت طبیعی تغییر میکند.

انرژی شیمیایی مصرف شده توسط قلب عضله قلب همانند عضله اسکلتی از انرژی شیمیایی جهت تأمین کار انقباضی استفاده میکند. ۲۰ تا ۹۰ درصد از این انرژی از متابولیسم اکسیداتیو چربی و بقیه از متابولیسم لاکتات و گلوکز به دست میآید. میزان مصرف اکسیژن در طول انقباض متناسب با ناحیه هاشور زده در شکل ۶–۳ میباشد. مصرف اکسیژن را میتوان تا حدودی از حاصلضرب تانسیونی که در طول انقباض عضله قلبی ایجاد میشود در دوره زمانی که انقباض قلب طول میکشد، به دست آورد که در اصطلاح اندکس تانسیون – زمان نامیده میشود.

تنظيم عملكرد يميي قلب

عملکرد قلب توسط دو سیستم کنترل می شود که این دو سیستم عبارتند از: ۱) خودتنظیمی قلب و ۲) تنظیم قدرت و سرعت ضربان قلب توسط اعصاب اتونوم.

خودتنظيمي قلب

قلب قادر است هر مقدار خونی را که به آن وارد می شود به بیرون یعنی سیستم شریانی پمپ نماید. این قابلیت ذاتی قلب برای تنظیم عملکرد قلب و تنظیم میزان خون خروجی به وسیله حجم خون وارد شده به قلب، برای اولین بار توسط دو دانشمند فیزیولوژیست به نامهای اوتو فرانک و ارنست استارلینگ کشف شد و به افتخار آنها به نام مکانیسم فرانک – استارلینگ نامگذاری گردید.

مکانیسم فرانک – استارلینگ بدین معناست که با ورود خون بیشتر به قلب، عضلات قلبی بیشتر کشیده میشوند و این کشیدگی سبب انقباض قوی تر عضله قلب و در نتیجه خـروج خـون بیشتری از قلب مـیشود. پس در مـحدوده

فیزیولوژیک بنا بر مکانیسم فرانک – استارلینگ، قلب تمامی خون بازگشتی از وریدها را به داخل آئورت پمپ میکند.

> مكانيسم فرانك - استارلينگ بدين گونه توجيه مىگردد که هرگاه عضله قلب به علت ورود بیش از حد خون به آن بیشتر کشیده می شود، فیلامان های اکتین و میوزین به حد بهینه درهم فرو می روند و این عمل تولید نیرو را برای عمل انقباض افزایش میدهد. در نتیجه قلب با قدرت بیشتری منقبض شده و خون بیشتری را به آئورت پمپ میکند.

> علاوه بر این، کشیدهشدن دیوارهٔ دهلیز راست، ضربان قلب را ۱۰ تا ۲۰ درصد زیاد میکند. البته این مکانیسم جدا از مكانيسم فرانك - استارلينگ است و سهم أن نيز از مكانيسم فرانك - استارلينگ خيلي كمتر مي باشد.

> تأثير يونهاي يتاسيم و كلسيم بر عملكرد قلب با توجه به اینکه یونهای پتاسیم روی پتانسیل غشاء (به خصوص پتانسیل استراحت غشاء) نقش تعیین کنندهای دارند، افزایش یونهای پتاسیم در مایعات خارج سلولی می تواند باعث اتساع و شل شدن قلب شود و ضربان قلب را كند نمايد. افزایش شدید پتاسیم همچنین می تواند هدایت ایمیالس قلبی را از طریق دسته دهلیزی – بطنی، از دهلیزها به بطنها مسدود کند. افزایش غلظت پتاسیم به ۲ تا ۳ برابر طبیعی یعنی به ۸ الی ۱۲ میلی اکیوالان در لیتر، می تواند سبب أريتمي و تضعيف شديد قلبي شود.

افزایش پتاسیم، این اثرات را از طریق کاهش پتانسیل استراحت غشاء (مثبت تر کردن پتانسیل غشاء) در فیبرهای عضلانی قلب اعمال مینماید. زیرا با کاهش پتانسیل استراحت غشاء، شدت يتانسيل عمل كم شده و قدرت انقباضي قلب نيز كاهش مي يابد.

افزایش یونهای کلسیم اثراتی تقریباً مخالف اثرات پتاسیم را دارا است و موجب انقباض اسیاسمی قلب می شود. چون کلسیم در روند انقباض نقش دارد، بنابراین افزایش میزان آن، قدرت و شدت انقباض را زیاد میکند. برعکس هنگامی که یون کلسیم در مایعات خارج سلولی کاهش یابد، قلب به حالت شل در آمده و قدرت انقباض آن کم میشود. البته لازم به توضيح است كه ميزان كلسيم خون در محدودة فیزیولوژیک به طور دقیق کنترل می شود و تغییرات غلظت يون كلسيم به ندرت اتفاق مى افتد.

تأثير دماير عملكرد قلب

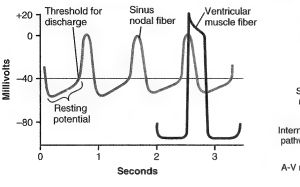
میزان دمای بدن می تواند روی ضربان قلب مؤثر باشد بـه طوری که کاهش دمای آن باعث کندی ضربان قلب و برعکس، افزایش دمای بدن سبب تندی ضربان قلب میشود. علت این عمل شاید به این خاطر باشد که افزایش دما می تواند سبب افزایش نفوذیذیری غشای سلولهای عضلانی قلب شده و میزان ورود یونها به قلب را افزایش داده و سبب خود تحریکی زیاد قلب شود. قدرت انقباضی قلب نیز می تواند با افزایش دما افزایش یابد ولی به علت خستگی سیستمهای متابولیک عضلات قلبی سبب ایجاد ضعف قلبی میگردد.

سيستم توليد و هدايت جريان الكتريكي در قلب شکل ۷-۳، سیستم تخصص یافته تولید و هدایت جریان الکتریکی در قلب را نشان میدهد. این سیستم در اصل، از عضلات قلبی تغییر شکل یافته تشکیل شده و برای تولید و هدایت جریان الکتریکی در قلب ایجاد شده است. در اینجا به ترتیب بخشهای مختلف این سیستم تخصص یافته را توضيح ميدهيم.

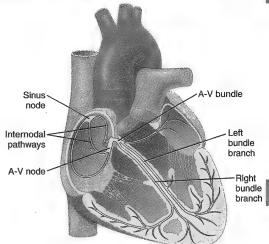
گره سيدوسي دهليزي

گره سینوسی دهلیزی (گره SA)، مجموعهای از سلولهای عضلانی تغییر شکل یافته است که به شکل نواری کوچک، مسطح و بیضی شکل بوده و عرض آن ۳ میلی متر، طول آن ۱۵ میلی متر و ضخامت آن ۱ میلی متر است. این گره در جدار فوقانی، خلفی و خارجی سوراخ ورید اجوف فوقانی قرار دارد. فيبرهاي واقع در گره سينوسي تقريباً فاقد فيلامانهاي انقباضی هستند و برخلاف فیبرهای عضلانی دهلیزی که بزرگ هستند، قطری بین ۳ تا ۵ میکرون دارند. فیبرهای گره سینوسی دهلیزی در امتداد فیبرهای عضلانی دهلیزی قرار گرفتهاند و پتانسیل الکتریکی تولید شده در فیبرهای این گره مستقیماً به فیبرهای دهلیزی منتقل میشود.

فیبرهای گره سینوسی دهلیزی دارای خاصیت خودتحریکی (Self excitation) هستند، یعنی قادر به ایجاد تخلیه الکتریکی در خود هستند. این خاصیت به غیر از فیبرهای گره سینوی دهلیزی در سایر قسمتهای دستگاه هدایتی قلب نیز وجود دارد؛ ولی در این فیبرها بسیار بارز می باشد. در زیر، مکانیسم این عمل در فیبرهای گره



شکل ۸-۳. تخلیههای ریتمیک فیبر گره سینوسی دهلیزی در مقایسه با پتانسیل عمل فیبر عضله بطنی.



شکل ۷-۳. سیستم تخصص یافته تولید و هدایت جریان الکتریکی در قلب.

سینوسی را توضیح میدهیم.

مکانیسم تخلیه خود به خودی در فیبرهای گره سینوسی دهلیزی

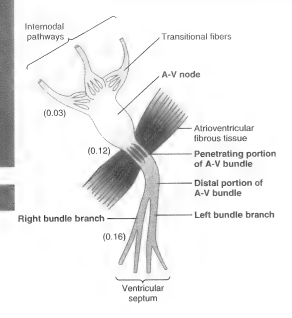
برای توضیح این پدیده باید به دقت به شکل ۸–۳ نگاه کنید. در این شکل، پتانسیلهای عمل ثبت شده از فیبرهای گره سینوسی با پتانسیلهای عمل ثبت شده از فیبرهای عضلانی بطنها در کنار هم نشان داده شدهاند.

پتانسیل استراحت غشاء در فیبر گره سینوسی دهلیزی - ۵۵ - میلیولت است. در حالی که در فیبرهای عضله بطنی این مقدار ۸۵ - تا ۴۰ - میلیولت است. علت این پدیده این است که غشای سلولی فیبرهای سینوسی ذاتاً نسبت به یونهای سدیم نفوذپذیر هستند و این ورود خودبخودی یونهای مثبت سدیم به داخل سلول، علت کمتربودن پتانسیل استراحت غشای فیبرهای گره سینوسی نسبت به فیبرهای عضلات بطنی با فیبرهای عضلات بطنی با بازشدن کانالهای سریع سدیمی در طول چند ده هزارم ثانیه به شدت دپلاریزه شده و این دپلاریزاسیون، با شیب خیلی تند به سمت مقادیر مثبت میرود، سپس یک کفه ایجاد میشود و در نهایت با بازشدن کانالهای پتاسیمی و ایجاد میشود و در نهایت با بازشدن کانالهای پتاسیمی و ایجاد رپلاریزاسیون، پتانسیل غشاء دوباره به حالت اول بر میگردد.

در فیبرهای گره سینوسی، کانالهای سریع سدیمی وجود ندارند و یا اگر وجود داشته باشند به علت پتانسیل استراحت کم فیبرهای این گره، به حالت غیرفعال هستند. در عوض، فیبرهای گره سینوسی حاوی کانالهای سدیمی کلسیمی آهسته (کانالهای کلسیمی نـوع ۱۲) میباشند که وقتی باز میشوند، اجازه عبور یونهای مثبت سدیم و کلسیم میکنند. این کانالها بسیار آهسته باز میشوند (برخلاف میکنند. این کانالها بسیار آهسته باز میشوند (برخلاف کم شیب میشوند که در شکل ۸-۳ نشان داده شده است. در کم شیب میشوند که در شکل ۸-۳ نشان داده شده است. در شیب پتانسیل عمل ایجاد شده در فیبرهای عضلات بطنی است. همچنین شیب فاز پایین رو این پتانسیل عمل هم است. همچنین شیب فاز پایین رو این پتانسیل عمل هم

خود تحریکی فیبرهای گره سینوسی
به دلیل غلظت بالای یون سدیم در مایع خارج سلولی
فیبرهای گره سینوسی و نیز تعداد متوسطی از کانالهای
سدیمی که همیشه باز هستند، یونهای مثبت سدیم در
حالت طبیعی تمایل دارند از بیرون فیبرها به درون آنها نفوذ
کنند. بنابراین در فاصله ضربانها، ورود یونهای مثبت سدیم
باعث می شود پتانسیل استراحت غشاء به تدریج بالا رود،
همان گونه که در شکل ۸-۳ نشان داده شده است.

وقتی پتانسیل غشاء به حد ولتاژ آستانه که در حدود ۴۰-میلیولت است برسد، کانالهای سدیمی – کلسیمی آهسته باز



شکل ۹–۳. مسیرهای بین گرهی، گره دهلیزی بطنی (AV)، دسته AV یا دسته هیس و فیبرهای پورکنژ.

اکثر فیبرهای عضله دهلیزی قلب حدود ۰/۳ متر بر ثانیه است. البته هدایت در سه دسته کوچک از فیبرهای دهلیزی بیشتر و حدود ۱ متر بر ثانیه است. این سه دسته در شکل ۹–۳ به طور کامل نشان داده شدهاند.

این مسیرها به مسیرهای بین گرهی قدامی، میانی و خلفی معروف هستند. علت سرعت بیشتر هدایت در این سه مسیر، وجود فیبرهای هدایتی تخصص یافته است. این فیبرها مشابه فیبرهای پورکنژ هستند که در بطنها وجود دارند.

گره دهلیزی بطنی

سیستم هدایتی دهلیزها چنان سازمان دهی شده است که ایمپالس قلبی با سرعت زیاد از دهلیزها به بطنها نمی رسد. این تأخیر به دهلیزها این فرصت را می دهد که خون خود را قبل از شروع انقباض بطنها به درون آنها تخلیه کنند. گره دهلیزی بطنی (گره ۷-۸) و فیبرهای هدایتی مجاور آن، مسئول اصلی تأخیر در انتقال ایمپالس قلبی از دهلیزها به بطنها هستند.

گره AV در دیوارهٔ خلفی دهایز راست و دقیقاً پشت

شده و سبب ورود یونهای کلسیم و سدیم به درون فیبر گره سینوسی میشوند. این عمل باعث ایجاد پتانسیل عـمل در این فیبرها میشود. پس در اصل همین نفوذپذیری زیاد این فیبرها بـه سـدیم سبب وجـود خـاصیت خـود تـحریکی در آنهاست.

حال سئوالی که مطرح می شود این است که چرا این خاصیت نفوذپذیری باعث نمی شود که فیبرهای گره سینوسی همیشه به حالت دپلاریزه باقی بمانند؟ پاسخ این است که دو اتفاقی که در طول پتانسیل عمل رخ می دهد از این حالت جلوگیری می کنند. اول اینکه کانالهای سدیمی – کلسیمی ظرف حدود ۱۰۰ تا ۱۵۰ هزاره ثانیه پس از بازشدن، بسته می شوند و دوم اینکه در همان زمان، تعداد نسبتاً زیادی از کانالهای پتاسیمی باز می شوند. بنابراین توقف ورود یونهای مثبت کلسیم و سدیم به داخل فیبر و خروج یونهای مثبت پتاسیم از داخل فیبر باعث می شود که رپلاریزاسیون انجام گرفته و پتانسیل عمل خاتمه یابد و در رپلاریزاسیون انجام گرفته و پتانسیل عمل خاتمه یابد و در نتیجه فیبر گره سینوسی دپلاریزه باقی بماند.

علاوه بر این، کانالهای پتاسیمی برای چند دهم ثانیه دیگر نیز باز میمانند و سبب خروج بیشتر یونهای پتاسیم میشوند که این حالت سبب هیپرپلاریزاسیون بیشتر پتانسیل غشاء میشود و در نتیجه پتانسیل استراحت غشاء تا حد ۵۵– الی ۶۰– میلیولت پایین میرود.

پتانسیل استراحت غشاء که حالا در حد ۵۵- تا ۶۰میلیولت است، باز هم حفظ نمیشود زیرا در همین زمان،
کانالهای پتاسیمی بسته میشوند و نشت مجدد یـونهای
سدیم به داخل فیبر سبب بالارفتن پتانسیل استراحت غشاء
تا حد استانه یعنی ۴۰- میلیولت میشوند. سپس باز هم
کانالهای سدیمی کلسیمی آهسته باز شده و سبب ایـجاد
یک پتانسیل عمل دیگر میشوند. این عـمل از اول زنـدگی
موجودات زندهای که قلبشان این حالت خود تحریکی را دارد
تا زمان مرگ همچنان تکرار میشود.

راههای بین گرهی

انتهای فیبرهای گره سینوسی به طور مستقیم به فیبرهای عضله دهلیزی می پیوندد و بنابراین پتانسیل عملی که در گره سینوسی تولید شده، به بیرون از این فیبرها انتقال می یابد. با این روش، پتانسیل عمل در همه توده عضلانی دهلیز منتشر می شود و در نهایت به گره AV می رسد. سرعت هدایت در

دریچهٔ سه لتی قرار دارد. شکل P-P، قسمتهای مختلف این گره و ارتباطات آن را با فیبرهای ورودی مسیرهای بین گرهی و فیبرهای خروجی یعنی دسته AV به صورت کامل نشان می دهد. این شکل همچنین فاصله زمانی تقریبی بین تولید ایمپالس قلبی در گره سینوسی و رسیدن آن به نـقاط مختلف دستگاه AV را بـه صورت کسـری از ثانیه نشـان می دهد. توجه کنید که ایمپالس پس عبور از مسیر بین گرهی به گره AV می رسد که حدود P-V ثانیه پس از شروع آن در گره سینوسی است. سپس تأخیر دیگری حدود P-V ثانیه در خود گره P وجود دارد تا به بخش نفوذکننده دسـته P بسرسد. یک تأخیر نهایی در حدود P-V ثانیه نیز در این بخش بفوذکننده ایجاد می شود. ایـن بخش محتوی دسـتههای کوچک متعددی است که از بافت فیبروزی که دهلیزها را از بطن ها جدا می کند، می گذرند.

پس تأخیر در گره AV و دسته AV حدود $^{\prime\prime}$ ثانیه است. این علاوه بر تأخیر $^{\prime\prime}$ ثانیه اولیهای است $^{\prime\prime}$ هدایت ایمپالس از گره سینوسی به گره $^{\prime\prime}$ AV صرف می شود. در نتیجه کل تأخیر زمانی در رسیدن ایمپالس از گره $^{\prime\prime}$ به انتهای دسته $^{\prime\prime}$ (ابتدای فیبرهای پورکنژ) حدود $^{\prime\prime}$ ثانیه است.

علت تأخير زياد ايمپالس درگره AV

هدایت آرام در فیبرهای دسته AV به دلیل کوچکبودن فیبرهای این گره و همچنین تعداد بسیار کم اتصالات شکافدار است که باعث ایجاد مقاومت بسیار زیاد در مقابل هدایت یونها از سلولی به سلول دیگر می شود.

هدایت ایمپالس عصبی در سیستم پورکنژ فیرهای تخصص یافته پورکنژ پس از دسته AV قرار گرفتهاند و ایمپالسهای الکتریکی تولید شده در گره سینوسی را از دسته AV گرفته و به عضلات بطنی میرسانند. ویژگیهای عملکردی این فیبرها کاملاً با سایر مسیرهای هدایتی و به خصوص گره AV فرق میکند. فیبرهای پورکنژ، فیبرهای بسیار بزرگی هستند (حتی بزرگتر از فیبرهای عضلانی بطنها) و پتانسیل عمل را با سرعتی بین ۱۸۵ تا ۴ متر بر ثانیه منتقل میکنند. این سرعت تقریباً ۶ برابر سرعت معمول هدایت ایمپالس در عضله بطنی و

سبب می شود که ایمپالس قلبی با سرعت فوق العاده زیاد به عضله بطنی برسد.

این عقیده وجود دارد که انتقال بسیار سریع پتانسیل عمل از طریق فیبرهای پورکنژ به علت نفوذپذیری زیاد اتصالات شکافدار صفحات بینابینی (دیوارهٔ بین دو فیبر عضلانی یا فیبرهای پورکنژ) است. بنابراین یونها به راحتی از طریق این صفحات از سلولی به سلول دیگر منتقل میشوند و بدین ترتیب سرعت انتقال افزایش مییابد. همچنین فیبرهای پورکنژ، میوفیبریلهای خیلی کمی دارند، در نتیجه در طول دورهٔ هدایت ایمپالس منقبض نمیشوند، یا خیلی کم منقبض میشوند.

هدایت یک طرفه در دسته AV یا دهلیزی بطنی

یک خصوصیت ویژه دسته AV این است که اجازه نمی دهد پتانسیل عمل از بطنها به دهلیزها برگردد. به این ترتیب از ورود ایمپالسهای قلبی از بطنها به دهلیزها جلوگیری می شود و در نتیجه ایمپالس تنها اجازه می یابد که از دهلیزها به سمت بطنها منتشر شود.

همچنین عضلهٔ دهلیزی توسط یک سد فیبروزی از عضله بطنی جدا میشود؛ همان طور که در شکل ۹-۳ نشان داده شده است. این سد در حالت طبیعی به عنوان یک عایق عمل میکند و از عبور ایمپالس قلبی بین عضله دهلیزی و عضله بطنی از هر راهی غیر از مسیر دسته دهلیزی بطنی، جلوگیری میکند.

انـــتشار ایــمپالس الکــتریکی قــلبی در عــضله بـطنها

هنگامی که ایمپالس قلبی به انتهای فیبرهای پورکنژ میرسد، از طریق خود فیبرهای عضلانی بطن، در کل تودهٔ عضلانی بطن منتشر می شود. سرعت انتقال ایمپالس در این فیبرها حدود 7/7 تا 7/8 متر در ثانیه است، یعنی $\frac{1}{2}$ سرعت انتقال ایمپالس را نسبت به فیبرهای پورکنژ دارا است. عضله قلبی به صورت یک مارپیچ دو رشتهای است که به دور قلب پیچ می خورد، بنابراین ایمپالس قلبی به صورت زاویه دار و در مسیری مارپیچی به سطح قلب می رسد. به همین خاطر هدایت ایمپالس الکتریکی از سطح اندوکاردی به سطح ایپکاردی قلب حدود 7/8 ثانیه زمان می برد. پس زمان کلی ایسای هدایت ایمپالس الکتریکی از شاخههای دسته دهلیزی برای هدایت ایمپالس الکتریکی از شاخههای دسته دهلیزی

بطنی تا آخر فیبر عضله بطنی در سطح اپیکاردی در قـلب طبیعی حدود ۰/۰۶ ثانیه است.

شکـل ۹-۳، زمـانهای مـختلف هـدایت ایـمپالس الکتریکی در قلب را به طور خلاصه نشـان مـیدهد. اعـداد روی شکل نشاندهندهٔ فاصله زمـانی (بـرحسب ثـانیه) بـین شروع ایمپالس قلبی در گره سینوسی و ظهور آن در هر نقطه مورد نظر از قلب است.

گره سینو سی به عنوان ضربانساز اصلی قلب ایمپالس قلبی در حالت معمولی و طبیعی از گره سینوسی آغاز می شود. البته در شرایط غیرطبیعی غیر از گره سینوسی، بخش های دیگر قلب هم می توانند مانند فیبرهای گره سینوسی حالت خود تحریکی ریتمیک از خود نشان دهند.

هنگامی که هیچ تحریکی از منبع خارجی وجود ندارد، فیبرهای گره AV با سرعتی حدود ۴۰ تا ۶۰ بار در دقیقه و فیبرهای پورکنژ حدود ۱۵ تا ۴۰ بار در دقیقه تخلیه میشوند. با توجه به اینکه گره AV و فیبرهای یـورکنژ خـاصیت خود تحریکی ذاتی دارند ولی چرا گره سینوسی کانون اصلی ضربان سازی در قلب است؟ پاسخ این سؤال این است که چون سرعت تخلیه گره سینوسی حدود ۷۰ الی ۸۰ بـار در دقیقه است، در مقایسه با سرعت تخلیه گره سینوسی دهلیزی بطنی و فیبرهای پورکنژ زیاد میباشد. هر بار که گره سینوسی تخلیه میشود، ایمیالس آن به گره AV و فیبرهای پورکنژ میرسد و سبب تخلیه الکتریکی آنها میشود. ولی گره سینوسی مجدداً قبل از گره AV و فیبرهای پورکنژ دچار تخلیه الکتریکی میشود. بنابراین یک ایمیالس جدید دیگر از گره سینوسی به گره AV و فیبرهای پورکنژ می رسد در حالی که این دو بخش هنوز خودشان دچار تخلیه الکتریکی نشدهاند. در نتیجه ایمیالس رسیده از گره سینوسی سبب تخلیه دوباره این قسمتها می شود. پس به همین خاطر است که گره سینوسی تعداد ضربان قلب را کنترل میکند. بنابراین، گره سینوسی دهلیزی، ضربانساز (Pace maker) اصلی قلب طبیعی است. گاهی قسمتهای دیگری از قلب سریعتر از گره سینوسی دچار تخلیه الکتریکی میشوند. در این موارد ضربان ساز اصلی قلب دیگر گره سینوسی نبوده و أن قسمتی از قلب است که تعداد تخلیه بیشتری از گره سینوسی دارد. به این نقاط، ضربانسازهای نابحا ectopic) (pacemakers گفته می شود.

علت دیگر ایجاد کانونهای ضربانساز غیرطبیعی، مسدودشدن مسیر انتقال ایمپالس الکتریکی از گره سینوسی به سایر قسمتهای قلب است.

کنترل ریتمیسیته و هدایت ایمپالس در قلب توسط سیستم اعصاب اتونوم

قلب توسط سیستم اتونوم یا اعصاب خودمختار عصبدهی می شود به طوری که اعصاب پاراسمپاتیک (عصب واگ) بیشتر در گره سینوسی دهلیزی و گره دهلیزی بطنی پخش می شوند و اعصاب سمپاتیک در اکثر قسمتهای قلبی انتشار می یابند. در ادامه، عمل هر کدام را در کنترل سرعت و قدرت ضربان قلب به طور جداگانه شرح می دهیم.

اثر پاراسمپاتیک روی قلب

اعصاب پاراسمپاتیک با ترشح نوروترانسمیتر استیلکولین، دو تأثیر کلی روی قلب اعمال میکنند. اول اینکه سرعت ریتم گره سینوسی را کیم میکنند و دوم اینکه تحریکپذیری فیبرهای گره سینوسی دهلیزی را کاهش میدهند و هدایت ایمپالس الکتریکی از دهلیزها به بطنها را کند مینمایند. تحریک ضعیف تا متوسط واگ، سرعت ضربان قلب را غالباً تا نصف حالت طبیعی کند میکند و تحریک قوی آن میتواند تحریک ریتمیک گره سینوسی را به طور کامل متوقف کند یا تحریک ریتمیک گره سینوسی را به طور کامل متوقف کند یا هدایت ایمپالس را از طریق گره AV مسدود نماید. چون فیبرهای عصب واگ بیشتر به دهلیزها گسترش یافتهاند، فیبرهای عصب واگ بیشتر سرعت ضربان قلب را کم میکند و اثر بنابراین واگ بیشتر سرعت ضربان قلب را کم میکند و اثر کاهشی آن روی قدرت ضربان قلب کمتر است.

مكانيسم تأثير باراسمباتيك

استیل کولین آزاد شده از پایانههای عصب واگ، نفوذپذیری غشای فیبرها را به یون پتاسیم افزایش میدهد و بدین ترتیب سبب خروج یون پتاسیم از فیبرهای سیستم هدایتی قلب میشود و این عمل سبب افزایش بار منفی درون فیبرها یا هیپرپلاریزاسیون ایجاد شده، تحریکپذیری فیبرهای سیستم هدایتی قلب را کم میکند.

در گره سینوسی، هیپرپلاریزاسیون ایجاد شده، پتانسیل غشاء را از ۵۵– تا ۷۵– میلیولت به ۶۵– تا ۷۵– میلیولت کاهش میدهد. بنابراین زمان رسیدن پتانسیل استراحت غشاء این فیبرها را به حد استانه افزایش میدهد. این حالت،

سرعت تخلیه گره سینوسی را کاهش میدهد.

همچنین هیپرپلاریزاسیون ایجاد شده در گره AV سبب می شود که فیبرهای عضلانی که به گره AV می رسند، به سختی بتوانند فیبرهای این گره را تحریک کنند. در نتیجه، هدایت از طریق AV به سختی انجام گرفته و این موضوع باز هم سبب کندی ضربان قلب می شود.

اثر سمیاتیک روی قلب

تحریک سمپاتیک در قلب اثرات مخالفی در مقایسه با اثرات پاراسمپاتیک دارد. اعصاب سمپاتیک اولاً سرعت تخلیه الکتریکی گره سینوسی را زیاد میکنند و ثانیاً سرعت هدایت و نیز تحریکپذیری قسمتهای مختلف قلب را افزایش میدهند و سوم اینکه قدرت انقباض تمام عضلات قلبی (هم دهلیزی و هم بطنی) را تا حد زیادی بالا می برند. به طور خلاصه تحریک اعصاب سمپاتیک، سرعت ضربان قلب را ۳ برابر می افزاید.

مكانيسم اثر سمياتيك

تحریک اعصاب سمپاتیک موجب آزادشدن نوروترانسمیتر نوراپینفرین از پایانههای اعصاب سمپاتیک میشود. اعتقاد بر این است که نوراپینفرین، نفوذپذیری غشای فیبرهای عضله قلبی را به سدیم و کلسیم افزایش میدهد. در گره سینوسی، افزایش نفوذپذیری به این یونها موجب افزایش بیشتر بار مثبت پتانسیل استراحت غشاء و در نتیجه تسریع در رسیدن پتانسیل استراحت غشاء به حد آستانه میشود. بنابراین خود تحریکی گره سینوسی افزایش یافته و سرعت ضربان قلب نیز بالا میرود.

در گره AV و دسته AV هم این افزایش پتانسیل غشاء سبب تسهیل تحریک این قسمتها و افزایش عبور ایمپالسهای الکتریکی به بطنها میشود.

افزایش نفوذپذیری غشای فیبرهای عضلات قلب به یونهای کلسیم سبب افزایش قدرت انقباضی عضلات قلبی میشود. زیرا یون کلسیم (به خصوص کلسیم خارج سلولی) نقش مهمی در روند انقباض عضلات قلبی بر عهده دارد.

الكتروكارديوكرام طبيعي

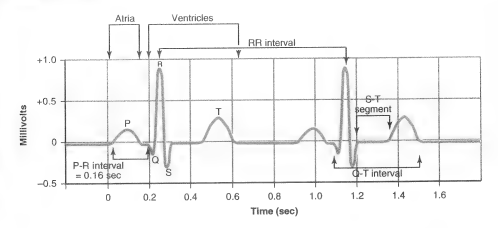
هنگامی که ایمپالس قلبی از درون قلب عبور میکند، جریان

الکتریکی از قلب به بافتهای اطراف منتشر میشود. بخش کوچکی از جریان با طی مسیری به سطح بدن میرسد. اگر الکترودهایی روی پوست در مقابل قلب قرار داده شوند، پتانسیلهای الکتریکی ایجاد شده توسط جریان می توانند ثبت شوند. این ثبت پتانسیل تحت عنوان الکتروکاردیوگرام (ECG) شناخته می شود.

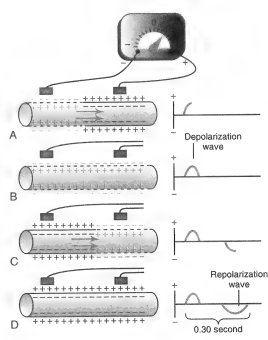
الکتروکاردیوگرام طبیعی همان طور که در شکل $^{-1}$ دیده می شود از موج $^{-1}$ کمپلکس $^{-1}$ و موج $^{-1}$ تشکیل یافته است. موج $^{-1}$ از دپلاریزاسیون (نه انقباض) دهلیزها و کمپلکس $^{-1}$ از دپلاریزاسیون بطنها به وجود می آید. موج $^{-1}$ نیز در نتیجه رپلاریزاسیون بطنها تولید می شود.

در شكل ۱۱-۳، نحوه تشكيل امواج الكتروكارديوگرام ناشی از دپلاریزاسیون و رپلاریزاسیون فیبر عضله قلبی نشان داده شده است. با دیلاریزهشدن فیبر عضله قلبی در یک سمت، داخل غشاء مثبت و خارج غشاء منفی می شود. یک دستگاه ثبت کننده سریع که یک سر آن در یک طرف فیبر و سر دیگر آن در سمت مقابل قرار گرفته، جریانات ایجاد شده را ثبت میکند. در قسمت A یک طرف غشاء خارجی فیبر عضله دارای بار منفی و طرف دیگر دارای بار مثبت است. همان طور که میدانید، جهت جریان از سمت منفی به سمت مثبت میباشد بنابراین دستگاه ثبت کننده، جریانی را رو به بالا ثبت می کند. در بخش B، دیـ الریزاسیون در کـل طول فیبر گسترش یافته و اکنون هر دو الکترود در ناحیهای با بار منفی قرار گرفتهاند. بنابراین هیچ جریانی در این قسمت وجود ندارد و منحنی ثبت شده به خط صفر باز می گردد. با ریلاریزهشدن نیمی از غشای فیبر عضله، جهت جریان اکنون برعکس می شود و از سمت راست (منفی) به سمت چپ (مثبت) می رود (بخش C). در این حالت، منحنی ثبت شده برعکس منحنی قسمت A بوده و در جهت رو به منفی است. در بخش D، کل فیبر ریلاریزه شده و هیچ جریانی از دستگاه عبور نمی کند، بنابراین منحنی دوباره به خط صفر باز مي گردد.

چرا موج رپلاریزاسیون دهلیزی در الکتروکاردیوگرام ثبت نمی شود؟ دلیل این امر آن است که رپلاریزاسیون دهلیزها پس از اتمام موج P و همزمان با دپلاریزه شدن بطنها ایجاد می گردد. بنابراین موج رپلاریزاسیون دهلیزی که در جهت رو به پایین نیز می باشد، توسط کمپلکس پر ولتاژ QRS پوشیده می شود.



شكل ١٠-٣. الكتروكارديوگرام طبيعي.



شکل ۱۱-۳. ثبت موج دپلاریزاسیون و رپلاریزاسیون از یک فیبر عضله قلب.

مشخصات الكتروكارديوكرام طبيعي

کاغذهایی که برای ثبت الکتروکاردیوگرام به کار میروند، از نوع کاغذهای مدرج هستند. هر ۱۰ خط کوچک در جهت رو به بالا یا پایین، ۱ میلی ولت را نشان میدهد. خطوط عمودی

جدول ۱-۳. مقادير طبيعي امواج و فواصل بين امواج در الكتره كارديم گراه.

	التسروعارة يوسرام.
۰/۱ تا ۱۳- میلی ولت	موج P
۱ تا ۱/۰۵ میلیولت	كمپلكس QRS
۰/۲ تا ۲/۰ میلی ولت	موج T
۰/۱۶ ثانیه	فاصله P-Q یا P-R
۰/۳۵ ثانیه	فاصله Q-T

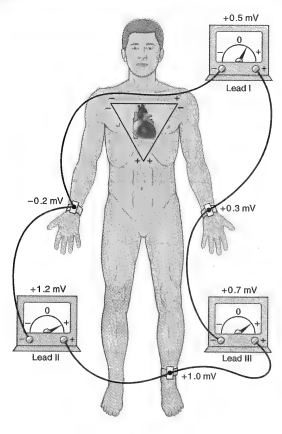
در الکتروکاردیوگرام جهت زمانبندی به کار میروند. در یک الکتروکاردیوگرام معمولی، سرعت حرکت کاغذ در هـر ثانیه برابر ۲۵ میلیمتر در جـهت افقی بیانگر یک ثانیه و هر قطعه ۵ میلیمتری نمایانگر ۲/۲ ثانیه است. این فواصل نیز توسط خطوط نازکی به ۵ قسمت تقسیم شدهاند که هر کدام نمایانگر ۲/۰۴ ثانیه میباشند. پس هر مربع بزرگ نشاندهنده ۲/۲ ثانیه و هـر مـربع کـوچک نشاندهنده ۲/۲ ثانیه و هـر مـربع کـوچک نشاندهنده ۲/۲ شانیه و هـر مـربع کـوچک اماندهنده ۲/۲ شانیه و هـر مـربع کـوچک اماندهنده ۲/۲ شانیه و مـرمبع کـوچک اماندهنده ۲/۲ شانیه میباشد. ولتاژها و فـواصـل طـبیعی

عبور جريان الكتريكي از قلب به اطراف قفسه سينه زمانی که فیبرهای پورکنژ تحریک میشوند، دپلاریزه شده و سطح بیرونی آنها منفی می شود، در حالی که تا این دیلاریزاسیون به سطوح خارجی قلب گسترش یابد، مدتی طول می کشد. بنابراین در این حالت سطح خارجی دیواره بین بطنی منفی بوده و سطح خارجی بطنها مثبت میباشد. در این زمان، جریانات الکتریکی از سمت قاعده قلب که ناحیه منفی است، به سمت نوک قلب که ناحیه مثبت می باشد، گسترش می یابند. این جریانات الکتریکی از طریق مایعات اطراف قلب و حتى ريهها تا سطح بدن منتشر مىشوند و در سطح یـوست مـیتوان آنـها را ثـبت کـرد. در انتهای دیلاریزاسیون، کل دیواره بطنها دیلاریزه شده و سطح خارجی آنها منفی میشود، اما دیواره بین بطنی در این زمان از حالت دپلاریزاسیون خارج شده و سطح خارجی آن مثبت است. بنابراین جهت جریان برعکس شده و حالا از سمت نوک قلب به قاعده قلب میباشد. بنابراین به جز در انتهای دپلاریزاسیون بطنی، جهت جریان از قاعده قلب به سمت نوک قلب می باشد.

اشتقاقها یا لیدهای الکتروکاردیوگرافیک برای ثبت جریانات قلبی از سطح بدن می توان از سه روش مختلف استفاده کرد. این روشها به شرح ذیل می باشند:

۱) اشتقاقهای دو قطبی اندامها

اشتقاق دو قطبی به این معنی است که دستگاه الکتروکاردیوگراف، ولتاژهای بین یک اندام و اندام دیگر را ثبت میکند. شکل ۱۲–۳، نحوه بستن اشتقاقها را در اندامها نشان داده است. برای ثبت اشتقاق I، سر منفی الکتروکاردیوگرام به دست راست و سر مثبت آن به دست چپ وصل میشود. در این حالت اگر دست راست نسبت به الکتروکاردیوگرام رو به سمت بالا یعنی مثبت است و برعکس. برای ثبت اشتقاق II، سر منفی الکتروکاردیوگرام به برعکس. برای ثبت اشتقاق II، سر منفی الکتروکاردیوگرام به دست و سر مثبت آن به پای چپ وصل میشود و پ



شکسل ۱۲-۳. ترتیب قراردادن الکترودهای مثبت اشتقاقهای استاندارد الکتروکاردیوگرافیک.

مثلث آينتهوون

مثلثی که در شکل ۱۲-۳ به دور قلب کشیده شده است، مشلث آینتهوون (Einthoven's triangle) نام دارد. رأسهای بالایی مثلث نمایانگر نقاط اتصال الکتریکی دستها به مایعات اطراف قلب هستند و رأس پایینی محل اتصال پای چپ به مایعات اطراف قلب را نشان میدهد.

قانون آينتهوون

قانون آینتهوون می گوید که اگر پتانسیلهای الکتریکی دو اشتقاق از سه اشتقاق دو قطبی الکتروکاردیو گرافیک در اندامها مشخص باشد، اشتقاق سوم را می توانیم از جمع جبری دو اشتقاق دیگر و طبق رابطه $\Pi = I + III$ به دست آوریم (توجه کنید که علامتهای مثبت و منفی اشتقاقها

باید در نظر گرفته شوند). به عنوان مثال، جمع جبری اشتقاق I که اختلاف پتانسیل بین دست چپ و راست را نشان می دهد (0 میلی ولت) و اشتقاق 0 که اختلاف پتانسیل بین دست چپ و پای چپ را نشان می دهد (0 میلی ولت) برابر است با اشتقاق 0 (0 میلی ولت).

۲) اشتقاقهای سینهای (اشتقاقهای جلوی قلبی)

اشتقاق های سینه ای دقیقاً بر روی سطح پوست در مقابل قلب قرار داده می شوند (شکل ۱۳–۳). این الکترودها که ۶ عدد هستند و در نقاط نزدیک به هم قرار می گیرند از V_1 تا V_6 نشان داده می شوند. این ۶ الکترود به سر مثبت الکتروکاردیو گرام متصل می شوند و الکترود منفی که الکترود خنثی نامیده می شود، در زمان واحد به دست راست، دست چپ و پای چپ متصل می شود. هر اشتقاق سینه ای عمدتاً پتانسیل الکتریکی قسمتی از قلب را ثبت می کند که درست در زیر همان الکترود قرار دارد. بنابراین می توان از این در زیر همان الکترود قرار دارد. بنابراین می توان از این اشتقاق ها جهت تشخیص اختلالات جزئی دیواره قدامی بطن ها استفاده کرد.

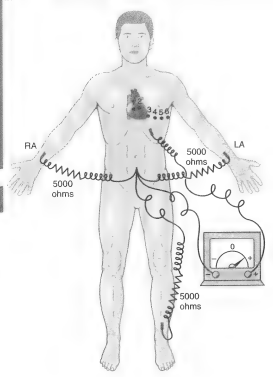
کمپلکس QRS در اشتقاق های V_1 و V_2 منفی است، زیرا این اشتقاق ها در نزدیکی قاعده قلب که عمدتاً در جریان دپلاریزاسیون دارای بار منفی میباشد، قرار گرفتهاند. اما اشتقاق های V_3 و V_4 که در نزدیکی نوک قلب قرار گرفتهاند، کمپلکس QRS را به صورت مثبت نشان می دهند.

۳) اشتقاقهای تـقویت شـده تک قـطبی انـدامهـا (augmented unipolar limb leads)

در ایس نوع اشتقاق ها، دو اندام از طریق مقاومت های الکتریکی به سر منفی الکتروکاردیوگرام متصل شده و اندام سوم به سر مثبت متصل می شود. هنگامی که سر مثبت به بازوی راست متصل باشد، اشتقاق تحت عنوان aVR شناخته می شود. اگر سر مثبت به بازوی چپ یا پای چپ متصل شود، به ترتیب، اشتقاق تحت عنوان aVL و aVF

تحليل بُرداري الكتروكارديوگرام

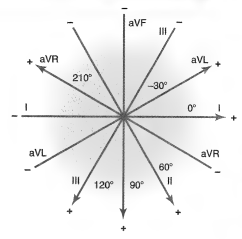
بُردار، پیکانی است که جهت پتانسیل ایجاد شده توسط عبور جریان را مشخص میکند، به گونهای که نوک پیکان به



شکل ۱۳-۱۳ اتـ صالات بدن با الکتروکاردیوگرام جهت ثبت اشتقاقهای سینهای و اشتقاقهای تقویت شده تک قطبی اندامها. LA:دست چپ؛ RA:دست راست.

سمت مثبت قرار می گیرد. همچنین طول پیکان متناسب با ولتاژ پتانسیل رسم می شود. جهت بردارها در شکل ۲۰۳۳ نشان داده شده است. اگر بردار کاملاً افقی بوده و از سمت چپ به سمت راست کشیده شود، درجه بردار صفر در نظر گرفته می شود. درجه بندی بردارها از این نقطه صفر، ساعتگرد حرکت می کند، به طوری که اگر از بالا به پایین کشیده شده باشد، ۹۰ درجه، اگر از راست به چپ کشیده شده باشد، ۹۰ درجه و ... می باشد.

محور اشتقاقهای مختلف تک قطبی تقویت شده اندامها و دو قطبی اندامها را در شکل 70 میبینید. این شکل به عنوان سیستم مرجع شش ضلعی شناخته می شود. توجه کنید که به عنوان مثال در اشتقاق 1 که بین دست چپ و دست راست برقرار می گردد، بردار آن نیز از سمت چپ به سمت راست به صورت افقی رسم می شود و درجه آن صفر در نظر گرفته می شود. در اشتقاقهای تک قطبی تقویت شده اندامها، اشتقاقی که به سر مثبت دستگاه متصل می شود، در



شکل ۱۴-۳. محور اشتقاقهای دو قطبی و سه اشتقاق تک قطبی اندامها.

شکل ۱۵–۳. تعیین بردارهای تصویر شده در اشتقاقهای ${
m II}$ ${
m II}$ ${
m II}$ ${
m II}$ حاصل از بردار ${
m A}$.

نوک بردار و اشتقاقهایی که به سر منفی دستگاه متصل می شوند، در مبدأ بردار قرار می گیرند. به عنوان مثال در اشتقاق مثبت یا پای چپ اشتقاق مثبت یا پای چپ است و بنابراین از بالا به پایین کشیده و محوری در حدود ۹۰ درجه دارد.

در یک قلب طبیعی، جهت میانگین بردار در خلال گسترش موج دپلاریزاسیون در بطنها، بردار میانگین QRS نام داشته و حدود ۵+ درجه است. یعنی در طی موج دپلاریزاسیون، بیشتر مواقع نوک قلب نسبت به قاعده آن مثبت باقی میماند.

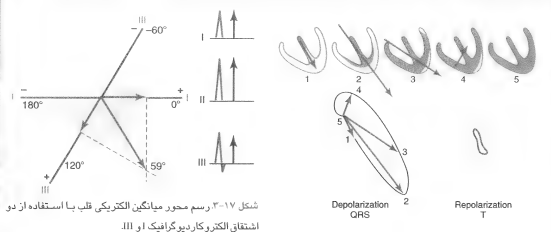
تعیین ولتاژ بردار در اشتقاقهای تک قطبی

اگر بخواهیم بدانیم که بردار میانگین قلب (به عنوان مثال، بردار A) در هر یک از اشتقاقهای تک قطبی اندامها چه ولتاژی دارد، می توانیم از روش ذیل استفاده کنیم. به عنوان مثال در شکل A0-A1، ابتدا بردار A1 را بر روی بردارهای اشتقاقهای سه قطبی اندامها ترسیم می کنیم. سپس خطی را از نوک بردار A1 به هر یک از اشتقاقها عمود می کنیم. بردار تصویر شده بر روی هر بردار از اشتقاقهای تک قطبی نمایانگر میزان ولتاژ بردار A1 بر روی آن اشتقاق است. در این حالت، بردار A1 در اشتقاق A1 بیشترین ولتاژ و در اشتقاق A1 کمترین ولتاژ را دارا است. بنابراین، هنگامی که بردار قلب تقریباً در جهت عمود بر محور اشتقاق قرار دارد، ولتاژ ثبت

شده در الکتروکاردیوگرام این اشتقاق بسیار کم بوده ولی وقتی محور بردار قلب تقریباً منطبق بر محور اشتقاق باشد، تقریباً تمام ولتاژ بردار در آن اشتقاق ثبت میشود.

وكتوركارديوكرام

همان طور که می دانید، بردار جریان قلب هنگامی که ایمپالس در طول میوکارد گسترش می یابد، به سرعت از نظر طول و جهت تغییر می کند. زیرا ولتاژ و جهت میانگین یتانسیل الکتریکی قلب در طول مراحل دپلاریزاسیون تغییر میکند. تغییرات بردارها که در زمانهای مختلف چرخه قلبی ایجاد میشوند، به وسیله وکتورکاردیوگرام نشان داده میشوند که در شکل ۱۶-۳ نشان داده شده است. در این شکل، وکتورکاردیوگرام کـمیلکس QRS نشان داده شده است. در این وکتورکاردیوگرام، نقطه صفر، نقطه مرجع محسوب می شود و این نقطه، انتهای منفی همه بردارهای شکل است. هنگامی که عضله قلب بین ضربانهای قلب، پلاریزه می شود، سر مثبت بردار در نقطه صفر باقی میماند، چون هیچ پتانسیل الکتریکی وجود ندارد. ولی به محض اینکه در آغاز دپلاریزاسیون بطن جریان الکتریکی برقرار میشود، سر مثبت بردار از نقطه صفر دور می شود و جهت آن نیز به تدریج تغییر میکند. شکل بیضوی ایجاد شده توسط سرهای مثبت بردارها، وكتوركارديوگرام قلب ناميده مي شود.



شیکل ۱۶-۳.وکتورکاردیوگرام QRS و T.

است از ۲۰ تا ۱۰۰ درجه انحراف داشته باشد. علت این تنوع طبیعی می تواند تفاوتهای آناتومیک در سیستم پورکنژ یا خود ساختمان عضلانی در قلبهای مختلف باشد.

در مواقعی که قلب به سمت چپ می چرخد، محور الکتریکی میانگین قلب هم به سمت چپ منحرف می شود. انحراف قلب به چپ در شرایط ذیل ایجاد می شود: انتهای بازدم عمیق، هنگام درازکشیدن (چون در این حالت، محتویات شکم به سمت بالا روی دیافراگم فشار وارد می کنند) و در افراد کوتاهقد و چاق که دیافراگم به صورت طبیعی قلب را به سمت بالا فشار می دهد.

عواملی که موجب چرخش قلب به راست و بنابراین تغییر محور متوسط الکتریکی قلب به سمت راست میشوند شامل موارد ذیل میباشند: در پایان دم عمیق، در حین ایستادن و در افراد بلند قد و لاغر که قلب رو به پایین آویزان است.

هنگامی که بطن هیپرتروفیک می شود یعنی دچار افزایش حجم می گردد، محور قلب به دو دلیل به سمت بطن هیپرتروفیک انحراف پیدا می کند. اول اینکه مقادیر بیشتری عضله در سمت هیپرتروفیک نسبت به سمت سالم وجود دارد و این حالت سبب تولید پتانسیل الکتریکی بیشتری در آن سمت می شود. دوم اینکه، نسبت به بطن طبیعی، زمان بیشتری طول می کشد تا موج دپلاریزاسیون، بطن هیپرتروفیک را بیپماید. در نتیجه بطن طبیعی پیش از بطن هیپرتروفیک دپلاریزه شده و این مسأله سبب ایجاد یک بردار بزرگ از سمت سالم قلب به سمت هیپرتروفیک

محور الكتريكي ميانگين QRS بطني

همان طور که قبلاً نیز گفته شد، محور الکتریکی میانگین بطنها در طول دیلاریزاسیون ۵۹+ درجه است. می توان محور الكتريكي قلب را در بالغين از روى الكتروكارديوگرام محاسبه کرد. جهت انجام این کار از اشتقاق های I و III دو قطبی اندامها استفاده میشود. بدین صورت که ابتدا محور اشتقاق های دو قطبی I و III را رسم میکنیم (شکل ۱۷–۳). سپس ولتاژ کمپلکس QRS در هر اشتقاق را محاسبه کرده و آن را بر روی محور اشتقاق مربوطه رسم میکنیم، به صورتی كه مبدأ يتانسيل، نقطه تلاقي محورها است. اگر كمپلكس QRS در بخشی از چرخه منفی باشد، مقدار پتانسیل منفی را از مقدار یتانسیل مثبت کم کرده و یتانسیل خالص را به دست می آوریم و آن را بر روی محور رسم میکنیم. برای تعیین بردار پتانسیل الکتریکی میانگین QRS بطنی، خطوطی عـمودی (خـطوط نـقطهچین در شکـل ۱۷-۳) از سـر اشتقاق های I و III رسم می کنیم. محل برخورد این دو خط عمودی، به وسیله تحلیل برداری، نوک بردار میانگین QRS در بطنها را نشان می دهد و محل برخورد محور اشتقاق I و III، سر منفی بردار میانگین را مشخص میکند. بنابراین بردار میانگین بین این دو نقطه رسم می شود و درجه آن را نیز می توان محاسبه کرد.

انحراف محور متوسط الكتريكي بطنها

محور متوسط الكتريكي بطنها در قلب طبيعي نيز ممكن

می شود. زمانی که بطن چپ به علت افزایش فشارخون، تنگی و نارسایی دریچه آثورت یا هر نوع نارسایی قلبی مادرزادی بزرگ می شود، انحراف محور به چپ به وجود می آید و محور قلب از مقدار طبیعی گاهی تا ۱۵ – درجه می رسد. هیپر تروفی بطن راست در نتیجه تنگی مادرزادی دریچه ریوی، تترالوژی فالوت و نقص دیواره بین بطنی سبب انحراف محور به راست تا ۱۷۰+ درجه می شود.

انحراف محور، همچنین بر اثر بلوک شاخههای دستهای ایجاد می شود. در حالات طبیعی، هر دو طرف بطن در یک زمان دپلاریزه شده، در نتیجه پتانسیلهایی که توسط بطنها تولید می شوند تقریباً یکدیگر را خنثی می کنند. ولی اگر فقط یکی از شاخههای دستهای اصلی بلوک شود، ایمپالس قلبی در بطن سالم خیلی زودتر از بطن دیگر منتشر می شود. در این حالت بطن سالم، دپلاریزه شده است اما بطن مبتلا هنوز در حالت پلاریزه است. بنابراین جریان از بطن دپلاریزه شده به سمت بطن پلاریزه برقرار می شود و در این حالت نوک محور به سمت بطنی است که دچار بلوک شاخهای شده است. بدین ترتیب در بلوک شاخهای سمت چپ، محور متوسط قلبی به سمت چپ منحرف شده و در بلوک شاخهای متوسط قلبی به سمت وپ منحرف شده و در بلوک شاخهای سمت راست به سمت راست منحرف شده و در بلوک شاخهای سمت راست به سمت راست منحرف شده و در بلوک شاخهای

ولتاژهای غیر طبیعی در کمپلکس QRS تا قعر موج S ولتاژهای کمپلکس QRS که از نوک موج R تا قعر موج S اندازه گیری می شود، بین 40 تا ۲ میلیولت متغیر است. هنگامی که مجموع ولتاژهای همه کمپلکسهای QRS در سه اشتقاق استاندارد اندامها بیش از ۴ میلیولت باشد، احتمالاً بیمار یک الکتروکاردیوگرام با ولتاژ بالا دارد. افزایش ولتاژ معمولاً در حالات هیپرتروفی بطنی ایجاد می شود، زیرا افزایش حجم عضله منجر به تولید مقادیر بیشتری الکتریسیته در اطراف قلب می شود.

کاهش ولتاژ کمپلکس QRS علل مختلفی دارد. یکی از اصلی ترین عوامل کاهش ولتاژ QRS، انفارکتوسهای قدیمی میوکارد هستند که موجب کاهش توده عضلانی می شوند. این موارد همچنین سبب می شوند که موج دپلاریزاسیون آهسته تر در بطنها حرکت کند و بنابراین سبب طولانی شدن کمپلکس QRS نیز می گردند. وجود مایع در پریکارد اطراف قلب نیز به علت خاصیت رسانایی الکتریکی آب سبب می شود تا پتانسیلهای الکتریکی تولید شده توسط

قلب، مدار کوتاه تشکیل دهند و ولتاژ رسیده به سطح بدن کاهش یابد. تجمع مایع در پلور نیز چنین اثری اعمال میکند. در آمفیزم ریوی به علت وجود مقادیر زیادی از هوا در ریهها، هدایت جریان الکتریکی از ریهها کاهش مییابد. همچنین قفسه سینه بزرگ شده و ریهها، قلب را بیش از حد معمول در بر میگیرند. بنابراین ریهها به عنوان یک عایق عمل کرده و از گسترش ولتاژ الکتریکی از قلب به سطح بدن جلوگیری میکنند.

كمپلكس QRS طولاني

کمپلکس QRS تا زمانی که اختلاف پتانسیل الکتریکی در قلب وجود دارد، به طول میانجامد. بنابراین هر عاملی که موجب شود که قسمتی از بطن دپلاریزه شده و قسمتی پلاریزه باقی بماند، سبب این حالت میگردد. یکی از این موارد، هدایت طولانی ایمپالس در بطنها است که از هیپرتروفی بطنها یا بلوک سیستم پورکنژ ناشی میشود.

كمپلكس QRS غيرعادي

دو عامل موجب تشکیل کمپلکس QRS غیرعادی می شوند:

۱) تخریب عضله قلب در مناطق مختلف سیستم بطنی و جایگزینی این عضله توسط بافت اسکار و ۲) بلوکهای موضعی کوچک و متعدد در هدایت ایمپالس در چندین نقطه از سیستم پورکنژ که با تولید غیرطبیعی ایمپالس سبب جابجاییهای سریع در ولتاژ و انحراف محور می شوند.

جریان ضایعه و اثر آن بر کمپلکس QRS

برخی از اختلالات سبب می شوند که بخشی از قلب نسبتاً یا به صورت کامل همیشه دپلاریزه بماند. در این حالت همیشه از این ناحیه دپلاریزه جریاناتی به نواحی اطراف منتشر می شود. این حالت، جریان ضایعه (Current of injury) نام دارد. برخی از این اختلالات که سبب ایجاد جریان ضایعه می گردند، شامل این مواردند: ۱) آسیب مکانیکی عضله قلب که موجب می شود غشاء قلب تا حدی به یون ها نفوذپذیر شود که رپلاریزاسیون کامل نتواند به وقوع بپیوندد، ۲) روندهای عفونی که به غشاء عضلانی قلب آسیب می رسانند و ۳) ایسکمی موضعی که موجب می شود مواد غذایی کافی به عضله قلب نرسد و در این حالت غشاء عضله نمی تواند.

جریان ضایعه می تواند سبب تولید اشکال غیرطبیعی کمپلکس QRS گردد. زیرا حتی زمانی که کل بطنها در حالت پلاریزه به سر می برند، جریاناتی از نقطه دپلاریزه عضله بطنی به سایر نواحی بطن منتشر می گردد.

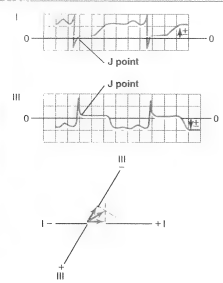
نقطه ل

در انتهای کمپلکس QRS، همه قسمتهای بطنها شامل قسمتهای سالم و آسیب دیده، دپلاریزه هستند، به گونهای که هیچ گونه جریانی در اطراف قلب برقرار نمی شود. حتی جریان ضایعه نیز در این لحظه ناپدید می شود. بنابرایین پتانسیل الکتروکاردیوگرام در این لحظه صفر است. این نقطه به نام نقطه لا در الکتروکاردیوگرام خوانده می شود و جریان ضایعه را همیشه نسبت به این نقطه می سنجند (شکل ضایعه را

برای ترسیم محور جریان ضایعه می توان از روش ذیل استفاده کرد. ولتاژ جریان ضایعه در هر اشتقاق عبارت است از اخــتلاف سطح بـین قـطعه T-P الکـتروکاردیوگرام و خط پتانسیل صفر (شکل ۲-۱۸). بنابراین اختلاف ولتاژی که بین خط صفر (نقطه J) و فاصله T-۲ وجود دارد را مـی توان بـر محور اشتقاقهای مربوطه رسم نمود و بردار جریان ضایعه را به دست آورد. همان طور که در شکل ۲-۱۸ می بینید، مبدأ بردار در سمت دیواره بطن راست می باشد. بنابراین مـتوجه می شویم که اختلالی که سبب ایجاد جریان ضایعه شده است در دیواره بطن راست واقع است.

اختلالات موج T

همان طور که میدانید، موج T در تمام اشتقاق های استاندارد اندامها مثبت است، زیرا نوک قلب و سطوح خارجی بطنها زودتر از سطوح اندوکاردی ریلاریزه میشوند. بدین ترتیب، جهت ریلاریزاسیون در قلب، عکس جهت دیلاریزاسیون است. اگر ترتیب ریلاریزاسیون طبیعی نباشد، موج T غیرطبیعی میشود. به عنوان مثال در بلوک شاخه چپ، بطن غیرطبیعی میشود. به عنوان مثال در بلوک شاخه چپ، بطن چپ دیرتر دیلاریزه میشود. بطن راست زودتر از بطن چپ دیرتر دیلاریزه میشود. بطن راست زودتر از بطن چپ دیرتر دیلاریزه میشود. بطن راست مثبت است در حالی ریلاریزاسیون بطن راست، بطن راست مثبت است در حالی که بطن چپ هنوز منفی است. از آنجایی که جهت جریان همواره از منفی به سمت مثبت است، بنابراین جهت بردار جیان قلبی از چپ به راست برقرار میشود. به عبارت دیگر جریان قلبی از چپ به راست برقرار میشود. به عبارت دیگر



شکل ۱۸-۳ نقطه لاب عنوان پتانسیل مسرجع صفر در الکتروکاردیوگرام. روش رسم محور جریان ضنایعه در پایین شکل دیده می شود.

محور میانگین موج T به سمت راست منحرف می شود، یعنی خلاف جهت محور الکتریکی میانگین کمپلکس QRS در همان الکتروکاردیوگرام. بنابراین هرگاه هدایت ایمپالس رپلاریزاسیون در بطنها با تأخیر شدید مواجه شود، قطبیت موج T تقریباً همیشه عکس قطبیت کمپلکس QRS خواهد بود.

اگر دوره دپلاریزاسیون در قاعده بطنها کوتاه شود، رپلاریزاسیون در قاعده بطنها زودتر از نوک بطنها شروع می شود و بردار رپلاریزاسیون برخلاف حالت معمول، رو به سوی قاعده قلب قرار می گیرد. در نتیجه موج T برخلاف حالت معمول که مثبت است، در هر سه اشتقاق استاندارد، مسنفی میشود. شایع ترین علت کوتاه شدن زمان دپلاریزاسیون در عضله قلب، ایسکمی خفیف عضله قلبی است. زیرا این حالت سبب می شود تا عبور جریان از کانالهای پتاسیمی افزایش یابد.

داروهای دیژیتال نیز بر شکل موج T اثر میگذارند. بدین صورت که این داروها زمان دپلاریزاسیون عضله بطنی را افزایش میدهند. در صورت مصرف بیش از حد دیژیتال، ممکن است زمان دپلاریزاسیون یک قسمت بیش از سایر قسمتها افزایش یابد. در نتیجه ممکن است تغییرات

غیراختصاصی نظیر موج T وارونه یا موج T دو فازی در یک یا چند اشتقاق الکتروکاردیوگرافیک ایجاد شود.

آريتميهاي قلبي

ریتمهای غیرطبیعی قلب که به آنها آریتمی (arrhythmia) اطلاق میشود، میتوانند سبب اختلالات جدی در عملکرد قلبی شوند. علل عمده آریتمیها را در ۵ دسته کلی به شرح زیر طبقهبندی میکنند:

- ۱. ریتمیسیته غیرطبیعی ضربانساز
- جابجایی ناحیه ضربان ساز از گره سینوسی به جایی دیگر در قلب
 - ۳. بلوک در نقاط مختلف انتشار ایمپالس در قلب
 - ۴. مسیرهای غیرطبیعی انتقال ایمپالس در قلب
- ۵. تولید خود به خود ایمپالسهای غیرطبیعی در هر قسمت از قلب

ریتمهای غیر طبیعی سینوسی تاکیکاردی

به افزایش ضربان قلب به بیش از ۱۰۰ ضربه در دقیقه در یک فرد بررگسال، تاکیکاردی اطلاق میشود. علل تاکیکاردی شامل افزایش دمای بدن، تحریک قلب توسط اعصاب سمپاتیک یا مسمومیتهای قلبی میباشند. افزایش دمای بدن با افزایش متابولیسم گره سینوسی، ضربان قلب را افزایش میدهد. افزایش دمای بدن به بیش از ۴۰/۵ درجه سانتیگراد با تضعیف عضله قلب سبب کاهش ضربان آن میشود. تحریک سمپاتیک در حالاتی مانند خونریزی و شوک ایجاد میشود و میتواند ضربان قلب را تا ۱۸۰ ضربه در دقیقه برساند. تضعیف میوکارد به علت اینکه سبب کاهش برون ده قلبی میشود، سیستم سمپاتیک را به صورت برون ده قلبی میشود، سیستم سمپاتیک را به صورت رفاکسی تحریک کرده و موجب افزایش ضربان قلب میگردد.

براديكاردي

برادیکاردی به معنای کاهش سرعت ضربان قلب به کمتر از ۶۰ ضربه در دقیقه است. برادیکاردی در افراد ورزشکار به طور طبیعی وجود دارد. به علت اینکه قلب ورزشکاران

بزرگ تر از قلب افراد عادی است، می تواند در هر ضربان خون بیشتری را به داخل درخت شریانی حتی در زمان استراحت پمپ کند. این مقادیر اضافی خون که در هر ضربان به درون سیستم شریانی پمپ می شود، رفلکسهای فیدبکی گردش خون یا سایر عواملی که سبب برادی کاردی می شوند را فعال می کند. تحریک واگ نیز می تواند سبب برادی کاردی گردد. به عنوان مثال، حساسیت شدید گیرندههای فشاری در ناحیه سینوس کاروتید وجود دارد موجب می شود که حتی فشار خارجی مختصر بر روی گردن، موجب می شود که حتی فشار خارجی مختصر بر روی گردن، یک رفلکس بارورسپتوری قوی ایجاد کند که سبب اثرات مدید واگ بر روی قلب می گردد. از جمله اثرات ایجاد شده توسط آنها می توان به برادی کاردی بسیار شدید اشاره کرد.

آريتمي سينوسي

در جریان تنفس، گسترش سیگنال در طول چرخه دم و بازدم از مرکز تنفس بصل النخاع به مرکز وازوموتور مجاور موجب می شود که سرعت ضربان قلب در حین دم و بازدم تغییر کند. این تغییرات سرعت ضربان قلب، در حین تنفسهای عمیق تا ۳۰ درصد نیز می رسند.

بلوکهای قلبی بلوک سینوسی دهلیزی

در مواردی که گره سینوسی دهلیزی بلوک (مسدود) میشود، موج P در الکتروکاردیوگرام از بین میرود. در این حالت بطنها تحت تأثیر ایمپالسهای صادره از گره دهلیزی بطنی (AV) با سرعت کمتری به ضربان خود ادامه میدهند.

بلوک دهلیزی بطنی

تنها روش عبور ایمپالس از دهلیزها به بطنها از طریق دسته AV یا دسته هیس است. برخی از اختلالات می توانند سبب کاهش سرعت هدایت ایمپالس از این دسته یا حتی بلوک کامل آن شوند. این موارد شامل ایسکمی گره AV یا فیبرهای دسته AV فشار بر دسته AV که از بافت اسکار یا بخش کلسیفیه شده قلب وارد می شود، التهاب گره AV یا دسته AV و تحریک بیش از حد قلب توسط اعصاب واگ می باشند.



شکل ۱۹-۳. بلوک کامل دسته دهلیزی - بطنی.

سندرم استوکس – ادامز (گریز بطنی) در برخی از بیماران مبتلا به بلوک AV، بلوک کامل به صورت متناوب ایجاد میشود؛ یعنی ایمپالسها در دورهای از زمان از دهلیزها به بطنها هدایت میشوند و سیس ناگهان هدایت ایمیالس متوقف میشود. پس از قطع تحریک گره SA، چند ثانیه طول می کشد تا گره AV به کار بیافتد. ایس حالت، از پدیدهای به نام سرکوب ناشی از تحریک بیش از حد ناشی می شود. یعنی بطن ها توسط پیامهای گره SA با ریتمی بیش از ریتم طبیعی خود تحریک شدهاند و اگر این پیامها به طور ناگهانی قطع شوند، گره AV نمی تواند تا چند ثانیه شروع به کار کند. پس از این مدت گره AV شروع به صدور ایمیالس در حد ۱۵ تا ۴۰ بار در دقیقه می کند و به عنوان ضربان ساز بطن ها عمل مى نمايد. اين حالت، گريز بطنی (Ventricular scape) نام دارد. قبل از اینکه گریز بطنی ایجاد شود، برای چند ثانیه خون به مغز نمیرسد و بیمار دچار حالت غش می شود. این حملات دورهای غش، سندرم استوكس – آدامز ناميده ميشود.

بلوك ناقص داخل بطني

اکثر عواملی که می توانند بلوک AV ایجاد کنند، می توانند هدایت ایمپالس را در سیستم پورکنژ نیز بلوک کنند. در شکل ۳-۲۰ حالتی نشان داده شده است که تناوب الکتریکی (Electrical alternans) نام دارد و در آن ایمپالسها به صورت یکی در میان دچار بلوک ناقص داخل بطنی می شوند. هـمایت پیام هـمچنین بسیاری از شرایطی که سرعت هـدایت پیام الکتریکی را در قلب کم می کنند، مانند ایسکمی، میوکاردیت یا مسمومیت با دیژیتال، می توانند باعث بلوک ناقص داخل قلبی و تناوب الکتریکی شوند.

انقباضات زودرس

انقباض زودرس، انقباضی است که پیش از زمان مورد انتظار

تلوک دهلیزی - بطنی قلب

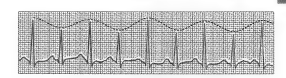
بلوک دهلیزی بطنی قلب به سه صورت ممکن است ایجاد شود:

- ۱. بلوک درجه اول: در حالت طبیعی، فاصله بین آغاز موج P و شروع کمپلکس QRS (فاصله P-R) حدود ۱/۱۶ ثانیه است. این فاصله به طور طبیعی با افزایش ضربان قلب، افزایش ضربان قلب، افزایش مییابد. اگر این فاصله به بیش از ۲/۱ ثانیه برسد، به این معنی است که بیمار بلوک قلبی ناقص درجه اول دارد. بنابراین بلوک درجه اول به صورت تأخیر در هدایت دهلیزی بطنی تعریف میشود.
- ۲. بلوک درجه دوم: هنگامی که هدایت از دسته AV به حدی کاهش یابد که فاصله P-R به ۲۰/۲۵ تا ۴۵/۴ ثانیه برسد، پتانسیل عمل گاهی اوقات نمی تواند از این بخش عبور کند. بنابراین در هر چند ضربان طبیعی، با وجود موج P، امواج QRS-T وجود ندارند. به این حالت بلوک درجه دوم قلبی گفته می شود.

بلوک درجه دوم قلبی ممکن است بـه دو نـوع مـتفاوت روی دهد که عبارتند از:

الف) نوع I (بلوک درجه دوم ونکهباخ): در این نوع از بلوک درجه دوم، فاصله PR در طی هر ضربان به تدریج افزایش می یابد تا در نهایت در یکی از ضربانها، موج QRS وجود نخواهد داشت.

P) نوع II: در بلوک نوع II تعداد مشخصی موج P هدایت نشده در ازای هر کمپلکس QRS وجود دارد. مثلاً وقتی گفته می شود بلوک از نوع ۱:۲ است، یعنی به ازای هر ۲ موج P، یک کمپلکس QRS وجود دارد. بلوک نوع II جدی تر و خطرناک تر از بلوک نوع I است. بلوک درجه سوم: زمانی که انتقال ایمپالسها از گره SA به گره AV از طریق دسته AV به طور کامل بلوک می شود، امواج P هماهنگی خود را با کمپلکسهای می شود، امواج P هماهنگی خود را با کمپلکسهای بین ریتم امواج P و کمپلکسهای TSS وجود ندارد. و CRS بین ریتم امواج P و کمپلکسهای تولید شده در گره AV کنترل می شود. تظاهر ریتمیک تولید شده در گره AV کنترل می شود. تظاهر الکتروکاردیوگرافیک بلوک درجه سوم را در شکل ۱۹–۳



شيكل ٢٠ ٣-٢ بلوك ناقص داخل قلبي (تناوب الكتريكي).

برای انقباض طبیعی اتفاق افتاده باشد. این وضعیت همچنین اکستراسیستول، ضربان زودرس یا ضربان نابجا هم نامیده می شود. این انقباضات معمولاً به علت وجود یک کانون ضربان ساز نابجا در قلب که در زمانهای نامناسب ایمپالس صادر میکند، ایجاد می شوند. کانون نابجا می تواند ناشی از مناطق موضعی ایسکمی، فشار بر عضله قلب توسط پلاکهای کلسیفیه کوچک و تحریک سمی گره AV باشد. انقباضات زودرس می تواند دهلیزی یا بطنی باشد. انقباضات زودرس دهلیزی حتی در افراد سالم هم وجود دارند و می توانند ناشی از سیگارکشیدن، کم خوابی، مصرف زیاد قهوه و استفاده از داروهای مختلف باشند.

انقباضات زودرس بطنی (PVCs) خصوصیات خاصی دارند. در این نوع از آریتمیها، معمولاً کمپلکس QRS به طور قابل توجهی طولانی میشود، ولتاژ کمپلکس QRS بالا میرود و همچنین موج T دارای پتانسیل الکتریکی مخالف کمپلکس QRS است. تنها برخی از PVCها منشأ خوشخیم دارند ولی اکثر آنها از ایمپالسهای سرگردان یا سیگنالهای ورود مجدد که در اطراف مناطق انفارکته یا ایسکمیک قلب ایجاد میشوند، نشأت میگیرند. این PVCها بسیار خطرناک بوده و میتوانند حتی تبدیل به فیبریلاسیونهای بطنی خود بوده و می توانند حتی تبدیل به فیبریلاسیونهای بطنی خود میدهد که دوره مستعد برای ایجاد فیبریلاسیون است، یعنی میدهد که دوره مستعد برای ایجاد فیبریلاسیون است، یعنی دقیقاً در پایان موج T که بطنها از تحریک ناپذیری خارج می شوند.

بیماریهای رپلاریزاسیون بطنی – سندرم QT طولانی

P-T مدت زمان بین ابتدای موج P-T تا آخر موج P-T است. بیماریهایی که در آنها رپلاریزاسیون عضله بطنی تأخیر صورت میگیرد و بنابراین طول پتانسیل عمل بطنی افزایش مییابد، فاصله P-T نیز در الکتروکاردیوگرام به

شدت افزایش پیدا میکند که به این حالت سندرم Q-T طولانی (LQTS) گفته می شود.

دلیل اصلی این سندرم، رپلاریزاسیون تأخیری عضلات بطنی قرار بطنی است که شخص را در معرض آریتمیهای بطنی قرار میدهد. این سندرم احتمال دارد که آریتمی، تاکیکاردی و فیبریلاسیون بطنی را تشدید نماید.

سندرم Q-T طولانی ممکن است ناشی از موتاسیون در ژنهای کانالهای پتاسیمی یا سدیمی بوده و یا میتواند در نتیجه تغییرات غلظت الکترولیتهای پلاسما که شامل کمبود منیزیم، پتاسیم و کلسیم است، ایجاد شود. تجویز داروهای ضد آریتمی مثل کینیدینها و یا برخی از آنتیبیوتیکها مثل فلوروکینولونها و اریترومایسین نیز میتواند موجب این سندرم شود.

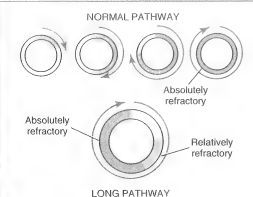
برای درمان سندرم Q-T طولانی حاد از سولفات منیزیم و برای درمان نوع مزمن آن از بلوکرهای بتا – آدرنرژیک و یا کاشت دفیبریلاتور قلبی استفاده میکنند.

تاكىكاردى حملهاى

تاکیکاردی حملهای به معنی افزایش ناگهانی سرعت ضربان قلب به مدت چند ثانیه تا چند ساعت است که به طور ناگهانی نیز به حالت طبیعی برمیگردد. کانون این تاکیکاردی ممکن است در سیستم پورکنژ و حتی خود دهلیزها یا بطنها باشد. این حالت غالباً توسط راههای فیدبک چرخشی ورود مجدد ایجاد میشود که مکرراً خود تحریکی موضعی انجام داده و این کانون را تبدیل به یک کانون ضربانساز سریع میکنند. تاکیکاردی حملهای را میتوان توسط تحریک شدید عصب تاکیکاردی حملهای را میتوان توسط تحریک شدید عصب واگ با فشار بر ناحیه سینوس کاروتید گردن و همچنین واگ با فشار بر ناحیه سینوس کاروتید گردن و همچنین استفاده از داروهایی مانند کینیدین (quinidine) و لیدوکائین که نفوذپذیری غشاء عضله قلبی به سدیم در طول پتانسیل عمل را کاهش داده و در نتیجه، تخلیه الکتریکی ریتمیک در نقطه کانونی منشأ حمله را بلوک میکنند، کاهش داد یا متوقف کرد.

منشأ تاکیکاردی حملهای دهلیزی معمولاً یا در خود دهلیز و یا در گره AV میباشد. به این نوع از تاکیکاردیها، تاکیکاردیهای فوق بطنی میگویند. تاکیکاردیهای فوق بطنی در افراد سالم نیز بروز میکنند و به ندرت آسیب دائم ایجاد مینمایند.

تاکیکاردی حملهای بطنی، اختلال بسیار خطرناکی



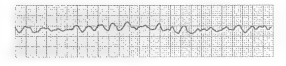
شکل ۲۱–۳. حرکت چرخشی که از بین رفتن ایمپالس را در مسیر کوتاه و تداوم آن را در مسیر طولانی نشان می دهد.

 اگر محیط حلقه طولانی باشد؛ تا ایمپالس بخواهد دوباره به نقطه اول باز گردد، عضلهای که اول تحریک شده است، از تحریک ناپذیری خارج شده و ایمپالس مکرراً دور حلقه می چرخد. این حالت در قلبهای متسع ایجاد می گردد.

 اگر طول مسیر ثابت باشد، کاهش سرعت هدایت ایمپالس در قلب می تواند همان وضعیت را به وجود آورد.
 کاهش سرعت هدایت از بلوک سیستم پورکنژ، ایسکمی عضله قلب، غلظتهای بالای پتاسیم خون و ... ناشی می شود.

۳. علت دیگری که می تواند موجب پدیده ورود مجدد گردد،
 کاهش دوره تحریک ناپذیری عضله قلب است که معمولاً در پاسخ به داروهای مختلف مانند اپینفرین یا پس از تحریک الکتریکی مکرر ایجاد می شود.

در فیبریلاسیون، ایمپالسهایی به صورت نامنظم در عضله قلب منتشر میشوند. بنابراین امواج الکتروکاردیوگرام ناشی از فیبریلاسیون بطنی، شکلی غیرعادی داشته و هیچ ریتم منظمی ندارند (شکل ۲۲–۳).



شكل ٢٢ ٣. فيبريلاسيون بطني.

میباشد. به این علت که اولاً فقط در شرایطی ایجاد میشود که آسیب ایسکمیک قابل توجهی در بطنها وجود داشته باشد و دوماً اینکه تاکیکاردی بطنی اغلب منجر به پیدایش فیبریلاسیون بطنی کشنده میگردد.

فيبريلاسيون بطنى

فیبریلاسیون بطنی، خطرناکترین آریتمی قلبی است که اگر ظرف ۱ تا ۳ دقیقه درمان نشود، تقریباً همیشه کشنده است. فیبریلاسیون بطنی ناشی از ایمپالسهایی است که به طور نامنظم در بطنها حرکت میکنند و هر لحظه یک قسمت از بطن را تحریک مینمایند. این حالت سبب میشود که خیلی از بخشهای کوچک عضله بطن در یک زمان منقبض شوند، در حالی که بخشهای دیگر در حال استراحت هستند. این عمل سبب انقباضی بسیار ناچیز شبیه به لرزش میگردد. بنابراین تقریباً هیچ خونی توسط قلب پمپ نشده و فرد مبتلا به علت نرسیدن خون به مغز از هوش رفته و ظرف چند به علت نرسیدن خون به مغز از هوش رفته و ظرف چند دو عامل اصلی در ایجاد فیبریلاسیون بطنی نقش دارند: ۱) دو عامل اصلی در ایجاد فیبریلاسیون بطنی نقش دارند: ۱) شوک الکتریکی ناگهانی به قلب و ۲) ایسکمی عضله قلب، سیستم تخصصی هدایتی و یا هر دو.

پدیده ورود مجدد

در حالت طبیعی، هنگامی که ایمیالس تحریکی در قلب، بخشی از قلب را دپلاریزه میکند، نمی تواند دوباره وارد همان بخش از عضله شود و آن را تحریک کند، زیرا در این حالت، عضله در مرحله تحریک ناپذیری مطلق میباشد. در شکل ۲۱-۳، عضله قلبی به صورت دایرهوار نشان داده شده است. با تحریک عضله در موقعیت ساعت ۱۲، اگر ایمیالس در یک جهت حرکت کند، وقتی دوباره به موقعیت ساعت ۱۲ باز میگردد، نمی تواند فیبرهای عضلانی ای که اول تحریک شدهاند را دوباره تحریک کند، زیرا این فیبرها در حالت تحریک ناپذیری میباشند. بنابراین ایمپالس از بین میرود. در سه حالت، این ایمپالس می تواند عضلهای که اول تحریک شده را تحریک کند و منجر به تداوم حرکت این ایمیالس درون چرخه شود. یعنی موجب ورود مجدد (re-entry) ایمپالس به عضلهای شود که قبلاً تحریک شده است. این حالت حرکت چرخشی نامیده میشود و علل آن شامل موارد ذيل هستند:

برای درمان فیبریلاسیون معمولاً به بیمار شوک الكتريكي ميدهند. با اعمال جريان الكتريكي قوى و پر ولتاژ به عضله قلب، تمام قسمتهای بطن به طور همزمان تحریک شده و وارد مرحله تحریک ناپذیری می شوند. بنابراین همه پتانسیلهای عمل متوقف شده و قلب به مدت ٣ تا ۵ ثانیه بی حرکت می ماند. آنگاه معمولاً گره سینوسی یا برخی قسمتهای دیگر قلب ضربان سازی می کنند و ضربان قلب مجدداً شروع مىشود. البته همان كانون ورود مجدد كه موجب فيبريلاسيون بطنها شده بود، هنوز وجود دارد و بـه همین دلیل می تواند بالافاصله فیبریالاسیون را دوباره شروع كند. بـ ه فـرأيند تحريك الكتريكي قلب جهت قطع فيبريلاسيون، دفيبريلاسيون اطلاق مي شود. همچنين مى توان در اتاق عمل و در حين بازبودن قفسه سينه، قلب را با دست ماساژ داد تا جریان خون کرونری قلب و همچنین تا حدی جریان خون آئورتی برقرار شود. یک روش پمپاژ قلب بدون بازکردن قفسه سینه این است که فشارهای قـوی و متناوب به جدار سینه وارد میآورند و در کنار آن تنفس مصنوعی به فرد میدهند. به این عمل احیای قلبی ریوی (Cardio pulmonary resuscitation) یا به اختصار CPR می گویند. فقدان جریان خون مغز بیش از ۵ تا ۸ دقیقه سبب آسیب دائمی و تخریب بافت مغز می گردد.

فيبريلاسيون دهليزى

فیبریلاسیون دهلیزی معمولاً به علت اتساع دهلیزها ایجاد می شود. فیبریلاسیون دهلیزی مانند فیبریلاسیون بطنی کشنده نیست. در این حالت دهلیزها نمی توانند خون را پمپ کنند و بنابراین نمی توانند پمپ مقدماتی خود را برای بطنها انجام دهند. با این وجود، خون به صورت غیرفعال از دهلیزها به بطنها جریان می یابد و بازده پمپ بطنی تنها حدود ۲۰ تا ۳۰ درصد کم می شود.

امواجی که در حین فیبریلاسیون دهلیزی نامنظم بوده اما قطبیتی مخالف هم دارند، معمولاً یکدیگر را کاملاً خنثی میکنند. بنابراین در الکتروکاردیوگرام، همان طور که در شکل ۲۳–۳ دیده میشود، یا هیچ موج P دهلیزی دیده نمیشود یا امواج ظریف، پرفرکانس و بسیار کم ولتاژ مشاهده میشوند اما کمیلکس QRS طبیعی است.

به علت نحوه رسیدن امواج نامنظم از دهلیزها به بطنها، ضربان قلب کاملاً نامنظم می شود. همچنین چون

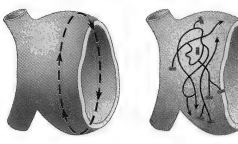


شکل ۲۳-۳. فیبریلاسیون دهلیزی. امواجی که دیده میشوند، امواج QRS و T بطنها هستند.

ایمپالسهای فیبریلاسیونی در دهلیزها سرعت زیادی دارند، بطنها معمولاً با سرعت زیاد تحریک میشوند. برای درمان فیبریلاسیون دهلیزی مانند فیبریلاسیون بطنی از شوک الکتریکی استفاده میشود.

فلوتر دهلیزی

فلوتر دهلیزی (Atrial flutter) یکی دیگر از عوارض حرکت چرخشی در دهلیزها است. تفاوت فلوتر با فیبریلاسیون این است که در فلوتر دهلیزی، یک موج بزرگ و واحد همواره در یک جهت دور عضله دهلیزی میچرخد و آن را با سرعت زیاد وادار به انقباض میکند. انقباضات ایجاد شده قدرت بسیار کمی دارند زیرا در هر زمان فقط بخشهای کمی از عضله دهلیزی توسط موج چرخشی تحریک میشود (شکل ۲۳-۳). تظاهر دیگر فلوتر دهلیزی این است که معمولاً به ازای هر ضربان بطن، دو تا سه ضربان دهلیزی وجـود دارد. زیرا ضربانات سریع دهلیزی به علت دوره تحریک ناپذیری بالای گره AV نمیتوانند با همان سرعت به بطنها برسند.



Atrial flutter

Atrial fibrillation

شکل ۲۴-۳. مسیرهای ایمیالس در فلوتر و فیبریلاسیون دهلیزی.

استت قلتي

آخرین اختلال خطرناک دستگاه هدایتی ریتمیک قلب، ایست قلبی (Cardiac arrest) است که ناشی از توقف کامل ایمپالسهای ریتمیک قلب میباشد، به طوری که هیچ ریتم خود به خودی باقی نمیماند. ایست قلبی میتواند در هیپوکسی شدید، به عنوان مثال در طول بیهوشی نیز ایجاد شـود. هـیپوکسی مانع از حفظ اختلاف غلظت طبیعی

الکترولیتها در طرفین غشای فیبرهای عضلانی و هدایتی می شود و تحریکپذیری آنها را چنان تحت تأثیر قرار می دهد که ممکن است ریتمیسیته خودکار از بین برود. با نصب یک ضربان ساز مصنوعی برای قلب که ایمپالسهای ریتمیک ایجاد می کند، می توان این بیماران را برای ماهها تا سالها زنده نگاه داشت.



سیستم گردش خون

کلیات گردش خون

وظیفه سیستم گردش خون، نقل و انتقالات اکسیژن، دی اکسیدکربن، مواد غذایی و هورمونها در داخل بدن و به طور کلی حفظ یک محیط مناسب جهت حفظ هومئوستاز میباشد. گردش خون را به طور کلی به دو دسته تقسیم میکنند: ۱) گردش خون بزرگ (گردش خون سیستمیک یا محیطی) که جریان خون تمام بافتهای بدن به غیر از ناحیه تبادلی ریهها را تأمین میکند و ۲) گردش خون ریوی که مسئول تبادل اکسیژن و دی اکسیدکربن در ریهها میباشد. توجه نمایید که جریان خون بافت خود ریه توسط گردش خون سیستمیک تأمین میشود.

سیستم گردش خون از اجزاء متفاوتی تشکیل یافته است. شریانها که حاوی دیواره عضلانی قطوری میباشند، خون را تحت فشارهای بالا انتقال میدهند. شریانچهها (ارتریولها) که آخرین جزء سیستم شریانی هستند، به عنوان دریچههای تنظیمکننده هدایتی عمل میکنند و با تحت کنترل درآوردن جریان خون، آن را وارد مویرگها مینمایند. پس از نقل و انتقالات مواد در مویرگها، خون وارد وریدچهها (ونولها) شده، نهایتاً وریدچههای ریز به یکدیگر پیوسته و وریدهای بزرگ را پدید میآورند. وریدها دیواره نازکی داشته و مسئول انتقال خون تحت فشارهای پایین به سمت قلب میباشند.

قابل ذکر است که سطح مقطع شریانهای بزرگ به خصوص آئورت، کمترین مقدار را دارا بوده و سطح مقطع تمامی مویرگهای بدن روی هم بیشترین مقدار را به خود اختصاص میدهند. از آنجا که سرعت جریان خون با سطح مقطع عروقی نسبت عکس دارد، انتظار میرود که سرعت

جریان خون در آئورت از همه عروق دیگر بیشتر بوده و در مویرگها از همه کمتر باشد.

فشار بخشهای مختلف سیستم گردش خون به علت اینکه قلب به طور متناوب خون را به داخل سیستم شریانی پمپ میکند، فشار شریانی بین یک میزان حداکثر یا فشار سیستولی ۱۲۰ میلی متر جیوه و یک میزان حداقل یا فشار دیاستولی ۸۰ میلی متر جیوه نوسان میکند. بنابراین فشار متوسط شریانی در حدود ۱۰۰ میلی متر جیوه میباشد. فشار متوسط در مویرگها در حدود ۱۷ میلی متر جیوه است، زیرا فشار انتهای شریانی مویرگ در حدود ۳۵ میلی متر جیوه است. و فشار انتهای وریدی آنها در حدود ۱۰ میلی متر جیوه است. فشارهای سیستم گردش خون ریوی بسیار پایین تر از فشارهای سیستم گردش خون ریوی بسیار پایین تر از مثال، فشار سیستولی و دیاستولی شریان ریوی به ترتیب ۲۵ میلی متر جیوه میباشد. همچنین میانگین فشار مویرگی ریه حدود ۷ میلی متر جیوه میباشد. همچنین میانگین فشار مویرگی ریه حدود ۷ میلی متر جیوه است.

تئوری پایه عملکرد سیستم گردش خون سرعت جریان خون در هر یک از بافتها تقریباً همیشه با توجه به نیاز آن بافت، به طور دقیق تنظیم می شود. به این معنی که در صورت افزایش متابولیسم بافت، نیاز به جریان خون زیادی در آن بافت وجود دارد. اما قلب نمی تواند برون ده خود را از یک حد خاص بالاتر ببرد، بنابراین مواد خاصی که در نتیجه از متابولیسم در آن بافت رها می شوند، با گشادکردن و در برخی موارد با تنگ کردن عروق خونی، جریان خون بافت را به طور موضعی تنظیم می کنند. همچنین اعصاب بافت را به طور موضعی تنظیم می کنند. همچنین اعصاب

موضعی آن ناحیه نیز اهمیت خاصی در کنترل جریان خون دارند.

بسرونده قلبی به طور عمده با توجه به مجموع جریانهای موضعی تمام بافتها تنظیم می شود. چنانچه خون ورودی به یک بافت به هر علتی افزایش یابد، خون بازگشتی به قلب از طریق وریدها نیز افزایش یافته و بدین ترتیب، برونده قلبی افزایش می یابد این افزایش برونده قلب به نوبه خود، جریان خون زیاد بافتهای مصرف کننده را تأمین می کند.

فشار شریانی عمدتاً به طور مستقل از تنظیمات برونده قلبی تنظیم میشود. تنظیم فشار شریانی روند پیچیدهای است که ناشی از رفلکسهای عصبی و سیستم کلیوی میباشد و در ادامه فصل در ارتباط با آن صحبت خواهیم کرد.

دینامیک گردش خون

جريان خون

میزان جریان خون در یک رگ (F) به اختلاف فشار در دو انتهای رگ (ΔP) و مقاومت در برابر عبور جریان خون در رگ (R) بستگی دارد که می توان آن را طبق معادله زیر که قانون اُهم نام دارد، محاسبه کرد:

$$F = \frac{\Delta P}{R}$$

به طور کلی، جریان خون به معنای مقداری از خون است که در یک زمان معین از یک نقطه معین از سیستم گردش خون عبور میکند و آن را معمولاً برحسب میلیلیتر در دقیقه بیان میکنند. جریان کل سیستم گردش خون در یک فرد بالغ در حال استراحت، حدود ۵ لیتر در دقیقه است که همان میزان برون ده قلبی می باشد.

جریان خون را میتوان توسط ابزارهای خاصی که بر روی رگ قرار میگیرند، اندازه گیری کرد که به آنها فلومتر یا جریان سنج میگویند. نوع خاصی از فلومتر، فلومتر فراصوتی داپلر است. این وسیله، امواج فراصوتی را با فرکانسهای بالا به داخل جریان خون یک رگ فرستاده و امواج باز تابیده شده را جذب میکند؛ سپس با تعیین اختلاف فرکانس امواج تابیده شده و امواج بازگشتی، میزان جریان خون را محاسبه میکند.

قابل ذکر است که جریان خون در داخل عروق خونی به دو صورت وجود دارد: ۱) جریان خون لایهای با لامنار و ۲) جریان خون آشفته، گردبادی یا توربولانت جریان لایهای، جریان آرام خون در داخل رگ میباشد. در این حالت، سرعت جریان در مرکز رگ بسیار بیشتر از سرعت جریان در لبههای خارجی آن میباشد. جریان خون آشفته (turbulent)، مشابه جریان گردابهایی میباشد که در محل انسداد در یک رودخانه در آن به وجود میآیند. در این حالت، جریان خون نسبت به جریان خطی با مقاومت بیشتری رو به رو میشود. تمایل به ایجاد جریان آشفته با سرعت جریان خون نسبت مستقیم سرعت جریان خون نسبت مستقیم و با ویسکوزیته خون نسبت عکس دارد، طبق معادله زیر:

$$Re = \frac{v.d\rho}{\eta}$$

Re نشان دهنده عدد رینولدز (Reynold's) می باشد که عبارت است از تمایل برای ایجاد آشفتگی. v میانگین سرعت جریان خون (سانتی متر بر ثانیه)، d قطر رگ (سانتی متر)، d چگالی و d ویسکوزیته (برحسب پوآز) می باشد. زمانی که عدد رینولدز بزرگ تر از d باشد، در برخی از شاخه های عروقی ناصاف یا پیچ و خمدار، جریان آشفته ایجاد می شود. در صورتی که عدد رینولدز بالاتر از d باشد، ایجاد می مستقیم و هموار نیز جریان آشفته ایجاد می شود.

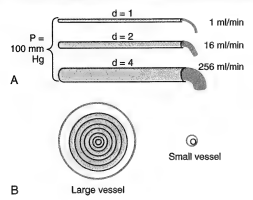
فشارخون

فشارخون نیرویی است که توسط خون به هر واحد از دیواره رگ اعمال میشود. معمولاً فشارخون را برحسب میلیمتر جیوه (mmHg) میسنجند. فشارخون به ندرت توسط واحد سانتیمتر آب اندازه گیری میشود. هر میلیمتر جیوه برابر با ۱/۳۶ سانتیمتر آب است.

مقاومت در برابر جریان خون

مقاومت عبارت است از ممانعت در برابر جریان خون در یک رگ که توسط فرمول زیر می توان آن را به طور غیرمستقیم محاسبه نمود:

$$R = \frac{\Delta P}{F}$$



شکل (A.4-1) اثر قطر عروق خونی بر جریان خون (B) حلقه های متحدالمرکز جریان خون.

نیست. در نتیجه با انتگرالگیری از حلقههای متحدالمرکز جریان خون و ضربکردن آن در مساحت حلقهها، معادله زیر به دست می آید که قانون پو آزو نام دارد:

$$F = \frac{\pi \Delta P r^4}{8\eta 1}$$

در این معادله، F میزان جریان خون، ΔP اختلاف فشار بین دو انتهای رگ، r شعاع رگ، r طول رگ و r ویسکوزیته خون می باشد.

البته قابل ذکر است که این معادله بیشتر جهت محاسبه جریان خون در عروق بزرگ که جریان در آنها لایه لایه است، کاربرد دارد. در عروق ریز همان طور که در سمت راست شکل ۱۵–۴ نشان داده شده است، کل خون در نزدیکی دیواره قرار دارد. بنابراین خونی که با سرعت در مرکز رگ جاری باشد، عملاً وجود ندارد.

قانون لايلاس

برطبق قانون لاپلاس تانسیون دیواره رگ برابر است با شعاع رگ (\mathbf{r}) :

$$T = r \times P$$

این قانون نقش مهمی در تنظیم جریان خون دارد، به ایـن صورت که به عنوان مثال اگر فشار خون شریانی (P) افزایش یابد، رگ در پاسخ به فشار اَفزایش یافته منقبض شده و بدین که ΔP اختلاف فشار بین دو سوی یک رگ و F میزان جریان خون در رگ میباشد. واحد مقاومت به صورت PRU جریان خون در رگ میباشد. واحد مقاومت محیطی) بیان میشود. اگر اختلاف فشار بین دو سوی یک رگ، یک میلی متر جیوه و جریان خون یک میلی لیتر بر ثانیه باشد، مقاومت رگ، یک PRU است. واحد دیگر مقاومت عبارت از دین ثانیه بر سانتیمتر به توان پنج $\frac{\mathrm{dyne\ sec}}{\mathrm{cm}^2}$) است.

مسقاومت در بسرابر جریان خون در سیستم عروقی محیطی، یک PRU است. زیرا میزان جریان خون در کل سیستم گردش خون (برونده قلبی) برابر با ۱۰۰ میلیلیتر در ثانیه و اختلاف فشار بین شریانها و وریدهای گردش خون عمومی نیز ۱۰۰ میلیمتر جیوه است.

مقاومت کل عروق ریوی بسیار کمتر از مقاومت در سیستم گردش خون عمومی و در حد ۰/۱۴ PRU میباشد.

هدایت (رسانایی) خون

هدایت (Conductance) خون عبارت است از مقدار خونی که به ازای یک اختلاف فشار معین از یک رگ عبور می کند که معمولاً برحسب میلی لیتر بر ثانیه بر میلی متر جیوه سنجیده می شود. کنداکتانس یا هدایت نسبت عکس با مقاومت دارد؛ به زبان ریاضی:

همچنین تغییرات قطر رگ تغییر عظیمی در رسانایی رگ ایجاد می کند، زیرا میزان کنداکتانس با توان چهارم قطر رگ نسبت مستقیم دارد؛ به عنوان مثال اگر قطر رگ دو برابر شود، میزان کنداکتانس تا ۱۶ برابر افزایش می یابد (شکل -1A).

قانون پوآزو

نکته قابل ذکر این است که جریان خون در رگ را نمی توان به سادگی جریان خون در یک لوله سخت اندازه گیری کرد. خون در رگ به صورت لایه لایه حرکت می کند، به این صورت که نزدیک ترین لایه به دیواره رگ، به آن می چسبد (شکل ۱۹–۴) و بنابراین به علت ایجاد اصطکاک، سرعت کمتری از لایه هایی که در وسط رگ هستند، دارد. بنابراین محاسبه جریان کلی خون در رگ به سادگی قابل محاسبه

ترتیب، قطر (و شعاع) رگ (r) کاهش مییابد. در نتیجه، از افزایش تانسیون یا فشاری که بر دیـواره رگ وارد مـیگردد، جـلوگیری مـیشود. انـقباض دیـواره رگ هـمچنین سبب جلوگیری از افزایش جریان خون بافتی توسط فشار افـزایش یافته خون میگردد.

مقاومت در مدارهای عروقی

شریانها، شریانچهها، مویرگها، وریدچهها و وریدها به صورت سری پشت سر هم قرار گرفتهاند. بنابراین جریان خون عبوری از هر کدام از آنها با دیگری برابر است و مقاومت کلی در برابر عبور جریان خون برابر با مجموع مقاومت در هر یک از عروق است:

$$R_{total} = R_1 + R_2 + R_3 + R_4 + \dots$$

در عروق موازی مانند عروق خونی مغز، کلیه، عضلات، دستگاه گوارش، پوست و عروق کرونر، شاخههایی از رگ از عروق سری منشعب شده و اندامها را خونرسانی می کنند. بنابراین جریان خون کل عروق موازی برابر است با مجموع جریانهای عبوری از هر یک از عروق موازی و مقاومت این دسته از عروق به صورت جمع معکوس هر یک از مقاومتها تعیین می گردد:

$$\frac{1}{R_{\text{total}}} = \frac{1}{R_1} + \frac{1}{R_2} + \frac{1}{R_3} + \frac{1}{R_4} + \dots$$

اثر هماتوکریت و ویسکوزیته خون بر جـریان خون

همان طور که در معادله پوآزو مشاهده می شود، ویسکوزیته خون نسبت عکس با جریان خون دارد، یعنی با افزایش ویسکوزیته خون، جریان خون کاهش می یابد و بالعکس. ویسکوزیته خون طبیعی حدود ۳ برابر ویسکوزیته آب می باشد. عامل اصلی تعیین کننده این ویسکوزیته بالا، درصد گلبولهای قرمز خون یا هماتوکریت است. با افزایش میزان گلبولهای قرمز خون که اغلب در پلی سیتمی دیده می شود، ویسکوزیته خون افزایش یافته و جریان خون عروقی کاهش می بابد. در آنمی که درصد گلبولهای قرمز کاهش می بابد. در آنمی که درصد گلبولهای قرمز کاهش می بابد. با ویسکوزیته کاهش یافته و جریان خون افزایش می بابد. با افزایش ویسکوزیته نشار مورد نیاز برای به جریان انداختن افزایش ویسکوزیته فشار مورد نیاز برای به جریان انداختن

خون در عروق خونی افزایش مییابد.

اثر فشار بر حربان خون

فشار خون شریانی علاوه بر افزایشدادن نیروی محرکهٔ خون در گردش، جریان خون را نیز افزایش میدهد. به این صورت که با اعمال فشار موجب گشادشدن رگها شده و همان طور که میدانیم با افزایش قطر عروق، جریان خون اَنها افزایش مییابد. بنابراین فشارخون به صورت دوگانه عمل میکند و اثر اَن در افزایشدادن جریان خون بسیار بارز میباشد. به عنوان مثال، افزایش ۲ برابری در فشار خون شریانی، جریان خون را گاهی به ۴ تا ۶ برابر حد طبیعی افزایش میدهد.

البته کاهش یافتن فشار شریانی در عروق خونی غیرفعال موجب افزایش مقاومت عروقی میشود، به طوری که عروق خونی الاستیک در نتیجه کاسته شدن از فشار متسعکننده، بر روی یکدیگر میخوابند (دچار کلاپس میشوند). هنگامی که فشار به کمتر از یک حد بحرانی که فشار بحرانی انسداد (Critical Closing Pressure) نامیده میشود، میرسد، رگهای خونی کاملاً دچار کلاپس شده و در نتیجه، جریان خون متوقف میگردد. تحریک سمپاتیکی و یا سایر عوامل منقبض کننده عروقی میتوانند فشار بحرانی انسداد را افزایش دهند.

خصوصيات حجمي عروق خوني

اتساع پذیری عروقی

کلیه عروق خونی خاصیت اتساع پذیری (distensibility) دارند. این خاصیت موجب می شود تا همان طور که گفته شد، با افزایش فشار، عروق خونی گشاد شوند. همین طور این خاصیت سبب می شود تا شریان ها خود را با خروجی ضربان دار قلب تطابق داده و ضربان فشار را تا حد امکان کاهش دهند. این امر، جریان یکنواخت و هموار خون در عروق کوچک بافتها را تضمین می کند. وریدها بیشترین خاصیت اتساع پذیری را در سیستم گردش خون دارند. وریدها در مواقع افزایش فشارخون شریانی، ۱۵/۵ تا ۱ لیتر خون اضافی را در خود جای می دهند و بنابراین به عنوان منابع ذخیره ای خون عمل می کنند. اتساع پذیری طبق معادله زیر محاسبه می شود:

اتساع پذیری شریانها به علت دارابودن دیواره عضلانی قدر تمند، ۸ برابر کمتر از وریدهاست. اتساع پذیری وریدهای سیستمیک و ریوی تقریباً با یکدیگر برابر است اما قابلیت اتساع پذیری شریانهای ریوی، ۶ برابر شریانهای سستمک است.

حجميذيري عروقي

حجم پذیری (ظرفیت) عروقی (Vascular compliance) به معنی مقدار کل خونی است که به ازای هر میلیمتر جیوه افزایش فشار در یک قسمت معین از گردش خون ذخیره میشود و طبق رابطه زیر به دست میآید:

تغییر حجم = حجم پذیری عروقی تغییر فشار

حجمپذیری برابر است با حاصل ضرب حجم اولیه در اتساع پذیری. بنابراین این دو، تفاوت بسیاری با یکدیگر دارند. به این معنی که یک رگ دارای اتساع پذیری بالا و حجم کم ممکن است نسبت به یک رگ با اتساع پذیری پایین و حجم بالا، حجمپذیری بسیار کمتری داشته باشد.

حجم پذیری یک ورید در گردش خون عمومی حدود Υ ۲ برابر شریان است زیرا ورید حدود Λ برابر اتساع پذیرتر از شریان بوده و حجم اولیه آن نیز Υ برابر بیشتر است (Υ ۲).

منحنیهای حجم - فشیار

برای نشاندادن رابطه بین فشار و حجم در یک رگ یا در هر قسمت از سیستم گردش خون، از منحنیهای حجم – فشار استفاده میکنند. افزایش تونوس سمپاتیک سبب افزایش فشار شریانی یا وریدی در هر حجم معینی از رگ میگردد. این امر در مواردی که فشارخون افت کرده است موجب افزایش بازگشت خون به قلب و افزایش پمپاژ قلب میگردد. برعکس، مهار سمپاتیک موجب شل شدن عروق و کاهش فشار در هر حجمی میگردد.

شیلشیدن ناشیی از کشش (حجمپذیری تأخیری) با افزایش حجم خون در عروق، عروق خونی به تدریج شل شده و از افزایش فشار ناشی از افزایش حجم در درون خود جلوگیری میکنند. در این حالت، رگ ابتدا به صورت

الاستیک متسع شده و سپس طول فیبرهای عضلانی افزایش یافته و فشار وارده بر آنها کاهش می یابد. این امر شهلشدن ناشی از کشش (Stress relaxation) نامیده می شود و از خصوصیات بافتهای عضلانی صاف است. همچنین زمانی که حجم خون داخل عروق کاهش می یابد، تونوس عروق خونی افزایش یافته و فشار خون را به حد طبیعی افزایش می دهد. این پدیده معکوس شل شدن ناشی از کشش (reverse stress relaxation) نام دارد. اهمیت این دو پدیده در این است که در مواقع افزایش یا کاهش فشار شریانی، سیستم گردش خون می تواند خود را در عرض چند دقیقه تا چند ساعت با این اختلال تطابق دهد و فشار خون را به حد طبیعی برگرداند.

ضربان فشار شرياني

قلب طی سیستول، خون را به داخل شریانها پمپ کرده و فشار داخل آنها را تا ۱۲۰ میلی متر جیوه بالا میبرد اما در طی دیاستول، هیچ گونه خونی به داخل عروق پمپ نمی شود. با این وجود به علت خاصیت اتساع پذیری سیستم شریانی، در طی دیاستول فشاری به میزان ۸۰ میلی متر جیوه وجود دارد. اختلاف بین دو مقدار فشار، ۴۰ میلی متر جیوه است که فشار نبض نام دارد.

فشار نبض به طور عمده به دو عامل وابسته است:

۱) برونده ضربهای قلب: هرچه قلب در هر ضربان خون بیشتری را به داخل سیستم شریانی پمپ کند، اختلاف بین فشار سیستولی و دیاستولی و بنابراین فشار نبض افزایش مییابد. ۲) حجمپذیری (اتساعپذیری) کل درخت شریانی: هرچه حجمپذیری سیستم شریانی کمتر باشد، میزان فشار ایجاد شده در یک حجم معین در رگ افزایش خواهد یافت، تطبیق دهند. به عنوان مثال در سنین بالا به علت سفت و تطبیق دهند. به عنوان مثال در سنین بالا به علت سفت و سختشدن عروق ناشی از آترواسکلروز، حجمپذیری شریانها کاهش یافته و فشار نبض افزایش مییابد. به طور کلی، ضربان فشار شریانی متناسب با نسبت برونده حجم ضربهای بر حجمپذیری درخت شریانی میباشد.

فشار نبض در حالات غیرطبیعی

در شکل ۲-۴، منحنیهای فشار نبض طبیعی و چند منحنی نبض در بیماریهای مختلف را میبینید. در تنگی آئورت

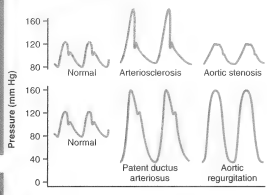




بلافاصله پس از اینکه خون، آئورت را متسع میکند، محل متسع شده آئورت به سمت جلو پیش میرود. این امر انتقال موج فشاری نبض است که مستقل از انتقال جریان خون و گاهی اوقات خیلی سریعتر از آن انجام میشود. هر چه حجمپذیری یک سیستم عروقی بیشتر باشد، انتقال فشار نبض در آن کندتر است. به عنوان مثال سرعت انتقال فشار نبض در آئورت بسیار کمتر از شریانهای محیطی است. برخلاف سرعت، دامنه فشار نبض به تدریج از آئورت رو به سمت جلو کاهش می یابد و در مویرگها تقریباً به صفر می میرسد. کاهش تدریجی فشار نبض در محیط را استهلاک فشار نبض با مقاومت عروقی فشار نبض با مقاومت عروقی فشار نبض با مقاومت عروقی

اندازهگیری فشارخون

معمولاً جهت اندازه گیری فشارخون در انسان از روشهای تهاجمی (invasive) که نیاز به واردکردن سوزن به داخل عروق دارند، استفاده نمیشود. جهت انجام این کار از روشهای غیرمستقیم اندازه گیری فشارخون خصوصاً روش سمعی استفاده میشود. در این حالت یک گوشی پزشکی (استتوسکوپ) به روی شریان حفره ارنج (شریان براکیال)



شكل ٢-١. منحني هاي طبيعي و غيرطبيعي فشار نبض آئورتي.

قرار داده می شود و بازوبند فشارسنج دور بازو بسته می شود. بازوبند تا حدى باد مىشود كه جريان خون متوقف شود. سیس باد کیسه فشارسنج به کندی تخلیه شده، تا جایی که فشار داخل بازوبند از فشار سیستولی شریان براکیال کمتر شود. در این زمان، در هر چرخه سیستول، خون از زیر بازوبند عبور می کند و در حین عبور خون با فشار از زیر بازوبند، جریان آشفتهای ایجاد می شود که می توان صدای آن را توسط گوشی شنید. این صداها، صداهای کورتکوف (Korotkoff sounds) نامیده می شوند. زمانی که اولین صدای کورتکوف شنیده میشود، فشار نمایش داده شده بر روی درجه فشارسنج خوانده می شود. این فشار، فشار سیستولی خون شریانی است که در حالت طبیعی در حد ۱۲۰ میلیمتر جیوه میباشد. فشاری که به محض از بین رفتن صداهای کورتکوف، روی فشارسنج نمایش داده می شود، معرف فشار دیاستولی می باشد که مقدار طبیعی آن ۸۰ ميلي متر جيوه است. هم فشار سيستولي و هم فشار دیاستولی با افزایش سن افزایش می یابند که بسبت افزایش فشار سیستولی پیش از فشار دیاستولی میباشد.

مىانگىن قشار شريانى

میانگین فشار شریانی عبارت است از میانگین فشارهای شریانی که در طی یک دوره زمانی هر میلی ثانیه به میلی ثانیه ثبت میشوند. چون مدت زمان دیاستول نسبت به سیستول بیشتر است لذا میانگین فشار شریانی به فشار دیاستولی نزدیکتر بوده و بنابراین ۶۰٪ به وسیله فشار

-10 mm Hg

0 mm Hg

0 mm Hg

+6 mm Hg

+8 mm Hg

+22 mm Hg

+35 mm Hg

Sagittal sinus

+90 mm Ha

شکل ۳–۴. فشار وریدی در نقاط مختلف بدن انسان که اثر نیروی جاذبه بر روی فشار وریدی را نیز نشان میدهد.

مییابد. این فشار از وزن آب ناشی می شود و فشار هیدروستاتیک یا فشار جاذبهای نام دارد. همان طور که در شکل ۳-۴ مشاهده می کنید، فشار در سطح دهلیز راست، صفر است. فشار در پاها حداکثر بوده و در سینوسهای ساژیتال جمجمه به کمترین مقدار خود که در حد منفی است، می رسد. این امر ناشی از فشار جاذبهای حاصل از وزن خون داخل عروق می باشد. نیروی جاذبه علاوه بر فشار وریدی، فشار شریانی و مویرگی را نیز تحت تأثیر قرار می دهد. فشار شریانی که توسط روش سمعی در بازو اندازه گیری می شود، معرف فشار در سطح قلب است. اما این فشار در سطح پا بسیار بیشتر از فشار طبیعی ۱۲۰۰ اندازه گیری شده توسط بسیار بیشتر از فشار طبیعی ۱۲۰۰ اندازه گیری شده توسط فشار سطح بازو می باشد.

دیاستولی و ۴۰٪ به وسیله فشار سیستولی تعیین میشود.

عملكردوريدها

وریدها به علت دیواره انعطافپذیری که دارند، به عنوان ذخیره کننده خون عمل میکنند. همچنین در جلوراندن خون به سمت قلب و تنظیم برون ده قلبی نیز نقش دارند.

فشيار وريدي

تمام خونی که از وریدهای محیطی به قلب باز می گردد، به داخل دهلیز راست میریزد. بنابراین فشار دهلیز راست را فشار ورید مرکزی (CVP) می نامند. فشار دهلیز راست بستگی به میزان خروج خون از قلب و مقدار خون بازگشتی به دهلیز راست دارد. با افزایش قدرت یا تعداد ضربان قلب، خون به سرعت از قلب خارج شده و فشار دهلیز راست کاهش می یابد. خون بازگشتی به قلب در مواردی مانند افزایش حجم خون، افزایش تونوس عروق محیطی و اتساع شریانچهها افزایش می یابد. تنظیم فشار دهلیز راست، اهمیت خاصی در تنظیم برون ده قلبی دارد. زیرا تمام عواملی که فشار دهلیز راست را تنظیم میکنند، در تنظیم برون ده قلبی نیز نقش دارند. فشار طبیعی دهلیز راست صفر است که می تواند در شرايط غيرطبيعي تا ٣٠-٢٠ ميليمتر جيوه افزايش يابد. پایین ترین حد فشار دهلیز راست ۳- تا ۵- میلی متر جیوه است که در مواقعی که یمیاژ قلب افزایش یافته یا حجم خون بازگشتی به قلب کم است، ایجاد می گردد. همان طور که در شکل ۳-۳ مشاهده می شود، فشار وریدی در مناطق مختلف سیستم گردش خون متفاوت است. فشار وریدی بستگی به مقاومت وریدها در برابر جریان خون دارد. در مناطقی که وريدها تحت فشار قرار مي گيرند، فشار وريدي افزايش می یابد. مثلاً در محلی که ورید از روی دنده اول عبور می کند یا تحت فشار احشاء شکمی است. فشار حفره شکم در یک فرد طبیعی ۶+ میلیمتر جیوه است ولی در مواردی مانند بارداری، تومورهای بزرگ یا وجود مایع فراوان در حفره شکم (آسیت) تا ۳۰–۱۵ میلی متر جیوه نیز می رسد. در این حالت فشار وریدهای قبل از شکم باید بالاتر از فشار ورید شکمی باشد تا بتواند خون را به سمت قلب براند.

همان طور که میدانید، فشار وارد بر روی سطح آب برابر با یک اتمسفر میباشد. بـه ازای هـر ۱۳/۶ میلیمتر کـه از سطح آب به پایین میرویم، فشار یک میلیمتر جیوه افزایش

دريچه های وریدی

ذکر این نکته ضروری است که فشار وریدی در پا در حد ۹۰ میلی متر جیوه حفظ نمی شود. در مسیر وریدهای پا، دریچههای یک طرفهای وجود دارند که مانع از برگشت خون از قسمتهای بالاتر وریدها به قسمتهای پایین تر می شوند که به اَنها دریچههای وریدی می گویند. علاوه بر آن در فردی که در حالت راهرفتن یا فعالیت می باشد، انقباض عضلات پا سبب فشار آوردن بر روی وریدها شده و خون را به سمت قلب می رانند (پمپ وریدی). عامل دیگری که به جلو راندن خون در وریدها کمک می کند، فشار منفی قفسه سنه است.

زمانی که فشار وریدهای پا به علت ایستادنهای طولانی مدت و بی تحرک افزایش می یابد، سطح مقطع وریدها به تدریج افزایش یافته اما دریچههای وریدی قادر نیستند که به همان نسبت متسع شوند. بنابراین دریچهها کارآیی خود را از دست میدهند و این امر فشار وریدها را باز هم بیشتر افزایش می دهد. در این حالت وریدهای واریسی Varicose (veins ایجاد می شوند که مشخصه آنها، وجود وریدهای پرپیچ و خم بزرگ برآمده در زیر سطح پوست پا و به خصوص در قسمت تحتانی آن است. افرادی که دچار وریدهای واریسی هستند، اگر به مدت طولانی بایستند، فشار وریدی در آنها افزایش قابل ملاحظهای پیدا میکند و این امر سبب نشت مایع از مویرگها و ادم میشود. ادم به نوبه خود از توزیع مواد غذایی از مویرگها به سلولهای عضلانی و پوست جلوگیری به عمل می آورد. در نتیجه، عضلات ضعیف و دردناک شده، پوست نیز اغلب کبود و زخمی می شود. بهترین درمان ممکن در این حالت، بالا نگهداشتن یاها و بستن أنها به طور محكم مى باشد.

سطح مرجع برای اندازهگیری فشارهای سیستم گردش خون

زمانی که صحبت از یک فشار خاص در سیستم گردش خون میکنیم، به این معنی است که آن را نسبت به فشار یک نقطه از سیستم گردش خون سنجیدهایم. به عنوان مثال وقتی گفته می شود که فشار در وریدهای پا ۴۰+ میلی متر جیوه است، آن را نسبت به سطح قلب سنجیدهایم اما اگر هـمین فشار ۱۰- میلی متر جیوه سینوسهای ساژیتال در نظر بگیریم، در این حالت فشار سینوسهای ساژیتال در نظر بگیریم، در این حالت فشار

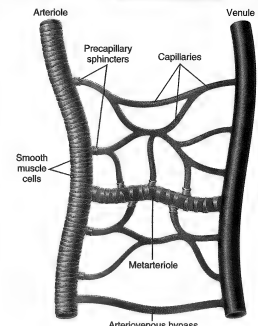
وریدها ۱۱۰+ میلی متر جیوه خواهد بود. حال ببینیم این نقطه مرجع که تمامی فشارهای سیستم گردش خون نسبت به آن سنجیده می شوند، کجاست؟ این محل در سطح دریچه سه لتی قرار داشته و سطح مرجع (refrence point) برای اندازه گیری فشار نام دارد. در این نقطه، فشار تقریباً همیشه ثابت بوده و فشار جاذبهای ناشی از تغییر وضعیت بدن نمی تواند فشار این نقطه را بیش از ۱ تا ۲ میلی متر تغییر دهد.

منابع اختصاصي ذخيره خون

در سیستم گردش خون، مناطقی وجود دارند که در مواقع لازم (کاهش فشار شریانی یا کاهش حجم خون) می توانند خون ذخیره شده در خود را وارد سیستم گردش خون نمایند. این نقاط شامل موارد ذیل هستند: وریدهای محیطی و وریدهای بـزرگ شکمی، طحال، کبد و شبکه وریدی زیرجلدی. البته قلب و ریهها نیز جزو مناطق اختصاصی ذخیره خون در نظر گرفته می شوند.

سیستم مویرگی

هدفمندترين عملكرد سيستم گردش خون يعنى انتقال مواد غذایی به سلولها و خارج کردن مواد زاید سلولی از آنها در سیستم مویرگی انجام میگیرد. دیواره مویرگها بسیار نازک بوده و از یک لایه سلول اندوتلیال بسیار نفوذیذیر تشکیل یافته است. بنابراین آب، مواد غذایی و مواد زاید سلولی می توانند به سرعت و به سادگی بین مویرگها و بافتها مبادله شوند. قابل ذکر است که مویرگهای سیستم گردش خون حجم عظیمی دارند و مساحت کل أنها در حدود $\frac{1}{\Lambda}$ مساحت یک زمین فوتبال می باشد. ساختار گردش خون مویرگی به این صورت است که ابتدا شریان تغذیه کننده بافت به شریانچه تبدیل می شود. شریانچه ها ساختار عضلانی داشته و در تنظیم جریان خون بافت در پاسخ بـ م مواد آزاد شده موضعی از بافت و پیامهای عصبی نقش مهمی دارند. پیش از آنکه شریانچه به مویرگ تبدیل شود، معمولاً یک فيبر عضلاني صاف، مويرگ را احاطه ميكند كه به أن اسفنکتر پیش صویرگی (Precapillary sphincter) مى گويند (شكل ۴-۴). مويرگها سيس به وريدچهها (ونولها) ختم میشوند. دیواره وریدچهها بسیار ضعیفتر از



Arteriovenous bypass

شيكل ٢-٢. ساختار گردش خون موبرگي.

تشكيل دهند.

Endothelial

شکل ۵–۴. ساختار دیواره موبرگی،

Caveolin

Phospholipid

Sphingolipid Cholesterol

البته ساختار مویرگها در برخی از بافتها تفاوتهای اندكى با آنچه كه گفته شد، دارند. به عنوان مثال در مغز، اتصالات بین سلولهای اندوتلیال مویرگی از نوع اتصالات محکم (tight junctions) می باشد و بنابراین تنها به مولکولهای کوچک آب، اکسیژن، CO₂ و ... اجازه عبور می دهند. اما در کبد این اتصالات از هم باز هستند و به مولکولهای درشت و حتی پروتئینها اجازه عبور میدهند. قطر منافذ مویرگی دستگاه گوارش نیز تنها کمی کمتر از مویرگهای کیدی می باشد و اما در گلومرولهای کلیه، تعداد زیادی دریچه بیضی شکل به نام پنجره (Fenestrae)، کل مسیر سلول اندوتلیال مویرگی را طی میکنند و مواد اعم از مولکولهای کوچک و بزرگ می توانند بدون از عبور از سلولهای اندوتلیال از داخل این دریچهها منتقل شوند.

Intercellular

Caveolae (Plasmalemmal vesicles)

Basement membrane

Vesicular

channel??

وازوموشن

انقباض متناوب شریانچهها و اسفنکترهای پیش مویرگی موجب می شود تا جریان خون در مویرگها نیز به صورت منقطع ایجاد گردد. این نوع جریان موسوم به وازموشن (Vasomotion) مى باشد. مهم ترين عاملى كه فركانس باز و بستهشدن شریانچهها و اسفنکترهای پیش مویرگی را تعیین دیواره شریانچهها میباشد ولی با این وجود، توانایی قابل ملاحظهای در انقباض عروقی دارند.

دیواره مویرگها از یک لایه سلول اندوتلیال و یک غشأ یایه تشکیل یافته است (شکل ۵-۴). کل ضخامت دیواره مویرگی در حدود ۰/۵ میکرومتر و دهانه آنها به ۹-۴ میکرومتر می رسد؛ به طوری که حتی گلبولهای قرمز و سایر سلولهای خونی نیز به سختی میتوانند از آن عبور کنند. همچنین همان طور که در شکل ۵-۴ میبینید، راههای ارتباطی بسیار کوچکی در خلال دیواره مویرگ وجود دارد که یکی از آنها شکاف بین سلولی (intercellular cleft) میباشد. این شکافها به مولکولهای بزرگ اجازه عبور نمی دهند و تنها آب و مواد محلول قادرند از طریق آنها جابجا شوند. بنابراین این شکافها نقل و انتقالات مواد بین بافتها و مویرگها را تسهیل میکنند.

یکی دیگر از راههای انتقال مواد در مویرگها، تشکیل وزیکولهای پلاسمالمایی است. این وزیکولها در یک طرف سلولهای اندوتلیال تشکیل شده و در طرف دیگر آزاد میشوند. همچنین این وزیکولها قادرند به یکدیگر متصل شده و کانال های وزیکولی در سرتاسر سلول های اندوتلیال

میکند، میزان اکسیژن در دسترس بافت است. هنگامی که فعالیت بافت افزایش می یابد، اکسیژن بیشتری مصرف می گردد و بنابراین میزان اکسیژن بافتها کاهش می یابد. این عمل سبب می شود تا فرکانس و طول مدت بازشدن اسفنکترهای پیش مویرگی و شریانچهها افزایش یابد و این عامل سبب افزایش دوباره اکسیژن و مواد غذایی در دسترس بافتها می شود.

تبادل مواد بین مویرگها و مایع میان بافتی

مهمترین روش تبادل مواد در مویرگها، انتشار میباشد. به این معنی که موادی که دارای غلظت بیشتری در خون هستند، به سبب حرکت گرمایی خود از مویرگ خارج شده و موادی که غلظت بیشتری در مایع میان بافتی دارند، از همین طریق وارد مویرگ می گردند. مواد محلول در چربی مانند اکسیژن و CO₂ به علت اینکه قادرند با سرعت در هر قسمت از غشاء مویرگی حل شوند، بسیار سریع تر از مواد نامحلول در چربی مبادله میشوند. مواد محلول در آب مانند مولکولهای آب، یونهای سدیم، یونهای کلر و گلوکز که نمی توانند از لایه چربی غشاء مویرگی عبور کنند، از شکافهای بین سلولهای اندوتلیال منتقل میشوند. سرعت تبادل این مواد اگر چه کمتر از سرعت تبادل مواد محلول در چربی است اما بالاست. به عنوان مثال، سرعت انتشار مولکولهای آب از غشای مویرگی حدود ۸۰ برابر سرعت حرکت خطی پالاسما درون مویرگ است. قطر شکاف بین سلولهای اندوتلیال حدود ۷-۶ نانومتر است. موادی مانند آب به سرعت از آن عبور می کنند، یون ها و گلوکز با سرعت متوسط انتقال یافته و پروتئینها از این منافذ رد نمیشوند.

فضاى ميان بافتى

را کل حجم بدن را فضاهای بین سلولی تشکیل میدهند که به آنها روی هم رفته فضای میان بافتی میگویند و مایع موجود در این فضا، مایع میان بافتی (بینابینی) میباشد. فضای میان بافتی (interstitium) دو نوع ساختار جامد اصلی دارد:

- ا. فیبرهای کلاژن دستجات قطوری بوده که مسئول ایجاد قوام فضای میان بافتی و قدرت تحمل فشارهای وارده بر بافت هستند.
- ۲. رشته های پروتئوگلیکان که به شکل سیمپیچهای بسیار

نازک یا مولکولهای به هم بافته هستند که ۹۸٪ آنها را اسید هیالورونیک و ۲٪ آنها را نیز پروتئین تشکیل میدهد. به کل ساختار رشتههای پروتئوگلیکان، توده برسی (brush pile) میگویند.

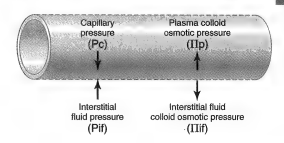
مایع میان بافتی عمدتاً از مویرگها به فضای بین سلولی نشت میکند. ترکیب این مایع همانند ترکیب پلاسما است با این تفاوت که فاقد پروتئینها است. مایع موجود در فضای میان بافتی به علت ترکیب با رشتههای پروتئوگلیکان به صورت ژل مانند میباشد. اما این ژل سدی برای نقل و انتقالات اکسیژن و مواد محلول نمیباشد. در داخل این ژل بافتی، جویهایی از مایع آزاد و وزیکولهای کوچک مایع آزاد نیز وجود دارد. این مقدار از مایع حدود یک درصد مایع میان بافتی را تشکیل میدهد اما در حالات ادم، این میزان تا بافتی را تشکیل میدهد اما در حالات ادم، این میزان تا نصف مایع میان بافتی یا حتی بیشتر افزایش مییابد.

عوامــل تــعیینکننده مــیزان فــیلتراســیون مــایع از مویر*گ*ها

همان طور که در شکل ۶–۴ می بینید، ۴ عـامل در تـنظیم میزان فیلتراسیون مواد از غشاء مویرگی نقش دارند:

- ۱. فشار هیدروستاتیک مویرگی (Pc): این فشار تمایل دارد تا مایع و مواد محلول را از طریق منافذ مویرگی به فضاهای میان بافتی بفرستد.
- هشار هیدروستاتیک مایع میان بافتی (Pif): این فشار تمایل دارد که مایع را از طریق غشای مویرگی به درون مویرگ براند. اگر این فشار منفی باشد، تمایل دارد مایع را به خارج از مویرگ بفرستد.
- π . فشار اسمزی کلوییدی (انکوتیک) پلاسما (π_p) : این فشار، مایع را توسط فرآیند اسمز به درون مویرگ میکشد.
- ۴. فشار اسمزی کلوئیدی مایع میان بافتی (π_{if}): این فشار تمایل دارد، مایع را با ایجاد اسمز از مویرگها خارج کند. مجموع این نیروها، فشار خالص تصفیه (NFP) نام دارد. اگر جمع خالص این نیروها مثبت باشد موجب خروج مایع از مویرگها شده و اگر منفی باشد موجب ورود آب و مواد محلول از مایع میان بافتی به داخل مویرگ میشود:

NFP=Pc-Pif- π p+ π if



شکل ۶–۴. نیروهایی که تمایل دارند مایع را از داخل مویرگ یا مایع میان بافتی جابجا کنند (نیروهای استارلینگ).

فشار خالص تصفیه در سمت شریانی مویرگ مثبت بوده و بنابراین موجب خروج مایع از رگ میشود اما در سمت وریدی منفی بوده و موجب بازجذب مایع در انتهای وریدی مویرگ میگردد. مقداری از مایع خارج شده از انتهای شریانی (حدود ۱۰ درصد) وارد سمت وریدی مویرگ نمیگردد و سبب افزایش حجم مایع میان بافتی میشود. این میزان از مایع توسط سیستم لنفاوی از بدن خارج میگردد.

سرعت فیلتراسیون به غیر از NFP، به تعداد و اندازه منافذ در هر مویرگ و تعداد مویرگهایی که خون در آنها جریان دارد نیز بستگی دارد. بنابراین در اندازه گیری میزان فیلتراسیون، این عوامل که ضریب فیلتراسیون مویرگی (k_f) نام دارند نیز باید لحاظ شوند که در فرمول زیر آمده آست:

فيلتراسيون = $K_f \times NFP$

روشهای اندازهگیری فشیار هیدروستاتیک مویرگی

برای اندازه گیری فشار مویرگی از دو روش به طور معمول استفاده می شود: ۱) واردکردن مستقیم یک میکروپیپت به داخل مویرگ که یک فشار متوسط ۲۵ میلی متر جیوه ای را نشان می دهد و ۲) اندازه گیری غیرمستقیم فشار مویرگی توسط روش هم وزنی یا ایزوگراویمتریک که فشاری در حدود ۱۷ میلی متر جیوه را نشان می دهد. البته فشار عملکردی مویرگی به فشار اندازه گیری شده توسط روش غیرمستقیم نزدیک تر است زیرا در روش مستقیم، میکروپیپت مستقیماً وارد یک مویرگ می شود اما در روش غیرمستقیم، فشار محموعه ای از مویرگها با در نظر گرفتن نیروهایی که تمایل

دارند آب را به داخل یا خارج مویرگها بفرستند، تعیین میگردد. قابل ذکر است که فشار عملکردی مویرگی به فشار انتهای شریانی آنهاست. آنهای وریدی مویرگها نزدیکتر از فشار انتهای شریانی آنهاست.

فشار هیدر و ستاتیک مایع میان بافتی فشارهای مایع میان بافتی معمولاً کمتر از فشار جو و منفی هستند. سه روش عمده برای اندازه گیری فشار مایع میان بافتی شامل موارد ذیل است: ۱) واردکردن مستقیم میکروپیپت به داخل مایع میان بافتی که مقدار ۲- میلی متر جیوه را نشان میدهد، ۲) کاشت کپسولهای منفذدار در اخل بافت که مایع در داخل آنها جمع می شود و مقادیر ۲- تا ۶- میلی متر جیوه را نشان میدهند و ۳) کاشت فیتیلههای پنبهای در بافت که توسط آن فشار مایع میان بافتی در حد ۱- تا ۳- میلی متر جیوه ثبت می شود. فشار مایع میان بافتی در حد در بافتهای که پوشش سختی دارند مانند محفظه جمجمه در اطراف مغز، کپسول فیبروزی قوی اطراف کلیه، صفحات در اطراف مغز، کپسول فیبروزی قوی اطراف کلیه، صفحات فیبروزی اطراف عضلات و صلبیه اطراف چشم تقریبا فیبروزی بافتی بافت همیشه مثبت است. به طور کلی فشار مایع میان بافتی بافت شل زیر جلدی در حد ۳- میلی متر جیوه در نظر گرفته

اما ببینیم علت این فشار منفی در فضای میان بافتی چیست. با ورود مایع از مویرگ به داخل این فضاها، دیوارههای عروق لنفاوی مستقر در آنها به طور خودکار منقبض شده و مقادیر اضافی مایع، مولکولهای پروتئین اضافی و مواد زاید را از آنجا خارج کرده و آنها را به داخل سیستم گردش خون پمپ میکنند. این فرآیند، یک فشار مختصر منفی در مایع موجود در فضاهای میان بافتی ایجاد میکند.

فشار اسمزی کلوییدی یا انکوتیک پلاسما

در بخش ۱ اشاره شد که مولکولهایی که قادر به عبور از غشاء سلول نیستند، یک فشار اسمزی ایجاد میکنند. مویرگ نیز یک غشاء نیمه تراوا است که تنها مولکولهایی که نمی توانند از آن عبور کنند، پروتئینها هستند. بنابراین پروتئینها در داخل مویرگ نیرویی ایجاد میکنند که مواد را به سمت داخل مویرگ میکشد. این نیروی ایجاد شده فشار اسمزی کلوییدی یا فشار انکوتیک نام دارد. مقدار این فشار

در حالت طبیعی ۲۸ میلی متر جیوه است که ۱۹ میلی متر جیوه نیز جیوه آن ناشی از پروتئینهای پلاسما و ۹ میلی متر جیوه نیز ناشی از اثر دونان می باشد. منظور از اثر دونان، فشار اسمزی اضافه ناشی از یونهای سدیم، پتاسیم و سایر کاتیونهایی است که به پروتئین (که دارای بار منفی هستند) متصل شده و در پلاسما نگاه داشته می شوند.

پروتئینهای پلاسما مخلوطی از آلبومین، گلوبولین و فیبرینوژن میباشند. آلبومین به علت اینکه وزن مولکولی کمتری دارد و کوچکتر است، در هر حجم معین، تعداد بیشتری از آن نسبت به گلوبولین و فیبرینوژن وجود دارد. همان طور که میدانید در تعیین فشار اسمزی، تعداد مولکولهای محلول در مایع نقش دارند نه جرم آنها. بنابراین آلبومین بیشترین سهم را در ایجاد فشار انکوتیک پلاسما دارد (۸۰٪)، گلوبولینها نیز در حدود ۲۰٪ نقش دارند و فیبرینوژنها تقریباً هیچ نقشی ندارند.

فشار اسمزي كلوئيدي مايع ميان بافتي

با توجه به اینکه قطر منافذ مویرگی از قطر پروتئینها کوچکتر است، احتمال عبور پروتئینها از این منافذ بسیار کم است. با این وجود، به ندرت پروتئینهای کمی از این منافذ رد شده، وارد فضای میان بافتی میشوند و در آنجا سبب ایجاد فشار اسمزی کلوئیدی مختصری در حدود ۸ میلی متر جیوه میگردند.

تبادلات مایع از غشاء مویرگی

همان طور که قبلاً گفته شد، مایع در انتهای شریانی مویرگ از آن خارج شده و در انتهای وریدی مجدداً وارد مویرگ میشود. حال ضروری است که فشارهایی که مسئول این فرآیند کنترل شده هستند را بدانیم. نیروهایی که سبب خروج مایع در انتهای شریانی مویرگ میشوند شامل موارد ذیل

نیروهایی که مایع را به سمت خارج میفرستند:

۳۰mmHg فشار مویرگی

۳mmHg فشار منفی مایع میان بافتی

۸mmHg فشار اسمزی کلوئیدی مایع میان بافتی

۴ ۱mmHg مجموع نیروهای رو به خارج نبروهایی که مایع را به داخل میکشند:

۲۸ՠՠΗg فشار اسمزی کلوئیدی پلاسما

۲۸mmHg مجموع نیروهای رو به داخل مجموع نیروها:

> ۴۱mmHg رو به خارج ۲۸mmHg رو به داخل

۱۳mmHg نیروی خالص رو به خارج از انتهای شریانی مویرگ

بنابراین مجموع نیروها در انتهای شریانی مویرگ، فشار خالص فیلتراسیونی به میزان ۱۳ میلی متر جیوه ایجاد می کند که مایع را از طریق منافذ مویرگی به خارج می فرستد. فشارهای موجود در انتهای وریدی شامل موارد ذیل هستند:

نیروهایی که مایع را به سمت داخل میکشند
۲۸mmHg فشار اسمزی کلوئیدی پلاسما
۲۸mmHg مجموع نیروهای رو به داخل
نیروهایی که مایع را به سمت خارج میرانند
۱۰mmHg فشار هیدروستاتیک مویرگی
۲۳mmHg فشار منفی مایع میان بافتی
۸mmHg فشار اسمزی کلوئیدی مایع میان بافتی
مجموع نیروهای رو به خارج

۲۸mmHg رو به داخل ۲۱mmHg رو به خارج ۷mmHg نیروی خالص رو به داخل

این نیروی خالص ۷ میلی متر جیوه موجب بازگشت $\frac{9}{10}$ از مایع خارج شده از انتهای شریانی مویرگ می گردد. اما بر سر با باقی مانده چه خواهد آمد؟ این میزان از مایع توسط سیستم لنفاوی به گردش خون بر می گردد. طبق معادله استارلینگ، مقدار مایع خارج شده از انتهای شریانی مویرگ تقریباً برابر با مایعی است که به واسطه بازجذب وارد گردش خون می گردد. یک عدم توازن خفیف نیز وجود دارد که ناشی از مقدار مختصری از مایع است که توسط عروق لنفاوی به خون باز می گردد. در معادله استارلینگ، مجموع نیروهای رو به داخل به خارج 7// میلی متر جیوه و مجموع نیروهای رو به داخل میلی متر جیوه در نظر گرفته شده است. این عدم تعادل خفیف، حدود 7// میلی متر جیوه است و علت آن این است که فیلتراسیون مایع به داخل فضاهای میان بافتی کمی بیشتر

از مایع جذب شده است. این میزان مایع اضافی، فیلتراسیون خالص نام دارد که مقدار آن در بدن در حدود ۲ میلی لیتر در دقیقه است.

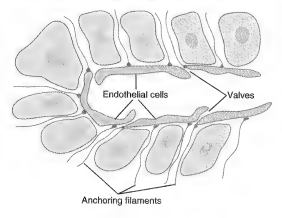
ضریب فیلتراسیون مویرگی

ضریب فیلتراسیون عبارت است از سرعت فیلتراسیون در دقیقه به ازای هر میلی متر جیوه فشار، در ۱۰۰۰ گرم بافت که به طور متوسط مقدار آن را ۱۰۰۰ ۱۰۰۳ سریکهای در نظر می گیرند. اما با توجه به اینکه نفوذپذیری مویرگهای بدن تا حد زیادی با یکدیگر تفاوت دارد، ضریب فیلتراسیون می تواند تا حد زیادی متفاوت باشد. ضریب فیلتراسیون در مویرگهای مغز و عضلات بسیار کوچک بوده، در بافت زیـرجـلدی در حـد مـتوسط، در روده زیـاد و در کـبد و گلومرولهای کلیه بسیار بزرگ است.

سيستم لنفاوي

سیستم لنفاوی یک مسیر فرعی را برای انتقال مایع و موادی که نمی توانند به واسطه جذب مستقیم وارد جریان خون مویرگی شوند (مانند پروتئینها)، فراهم میکند. تمامی بافتهای بدن به غیر از قسمت سطحی پوست، سیستم عصبی مرکزی، اندومیزیوم عضلات و استخوانها، بافت لنفاوی دارند. این بافتها به جای بافت لنفاوی حاوی کانالهای میان بافتی کوچکی به نام عروق پیش لنفاوی هستند. تمامی عروق لنفاوی که از بخشهای تحتانی بدن می آیند نهایتاً وارد مجرای توراسیک یا سینهای می گردند. این مجرا در محل اتصال ورید ژوگولار داخلی چپ و ورید سابکلاوین چپ به سیستم وریدی تخلیه میشود. لنفی که از سمت چپ سر، بازوی چپ و برخی از نواحی سینه میآید نیز به مجرای توراسیک میریزد. لنف سمت راست سر و گردن، بازوی راست و قسمتهایی از سمت راست سینه به مـجرای لنـفاوی راست کـه بسـیار کـوچکتر از مـجرای توراسیک است میریزد و این مجرا نیز در نهایت در محل اتصال ورید ساب کلاوین راست و ورید ژوگولار داخلی راست به داخل سیستم وریدی خون تخلیه میشود.

رگهای لنفاوی شکل خاصی دارند به این صورت که سلولهای اندوتلیال مویرگهای لنفاوی به وسیله رشتههای قلاب مانند به یکدیگر متصل هستند (شکل V-4). در محل اتصال سلولهای اندوتلیال به یکدیگر، لبه یک سلول، لبه



شکل ۷-۴. ساختمان ویژه رگهای لنفاوی.

سلول مجاور را میپوشاند به طوری که لبه پوشیده شده میتواند به راحتی به سمت داخل باز شود. مایع بینابینی با فشار به این دریچهها وارد رگ میشود.

شكلگىرى لىف

لنف همان مایع میان بافتی است که وارد عروق لنفاوی شده است. لنف به غیر از بازگرداندن مایع اضافی به سیستم گردش خون وظایف دیگری نیز دارد. به عنوان مثال سیستم لنفاوی یکی از راههای اصلی جذب مواد غذایی به خصوص کل چربی موجود در غذا از لوله گوارش است. باکتریها نیز می توانند وارد رگ لنفاوی شده که با گذر جریان لنف از عقدههای لنفاوی تخریب میشوند. جریان لنف در حدود میلیلیتر در ساعت یا ۲ تا ۳ لیتر در روز است. تمامی عواملی که فشار مایع میان بافتی را افزایش میدهند موجب افزایش جریان لنف میشوند. این عوامل شامل افزایش فشار افزایش جریان لنف میشوند. این عوامل شامل افزایش فشار مویرگی، کاهش فشار اسمزی کلوییدی پلاسما، افزایش نفوذپذیری مویرگها است. وقتی که فشار مایع میان بافتی به ۱ تا ۲ اسطوح خارجی عروق لنفاوی بـزرگ، جـریان لنف مـتوقف میرشد.

عروق لنفاوی قابلیت انقباض دارند و بدین طریق سبب افزایش جریان لنف میگردند. به این عمل پمپ لنفاوی میگویند. هرگونه عامل خارجی که به طور منقطع عروق لنفاوی را تحت فشار قرار دهد موجب ایجاد پمپ لنفاوی

می گردد. این عوامل شامل موارد ذیل هستند: انقباض عضلات اسکلتی اطراف عروق لنفاوی، حرکت قسمتهای مختلف بدن، ضربان نبض شریانهای مجاور عروق لنفاوی و تحت فشار قرارگرفتن بافتها توسط اشیاء خارج از بدن. علاوه بر عروق بزرگ لنفاوی، مویرگهای لنفی نیز قابلیت انقباض داشته و حاوی فیلامانهای اکتین و میوزین می باشند. با توجه به بحثهای بالا به طور کلی می توان گفت که سرعت جریان لنف برابر است با حاصل ضرب فشار مایع میان بافتی در فعالیت پمپ لنفاوی.

تنظيم موضعي جريان خون

با توجه به آنچه که پیشتر نیز گفته شد، بافتها در پاسخ به نیازهای متابولیک خود، جریان خون خود را تنظیم میکنند. هدف از این تنظیم جریان خون، رساندن اکسیژن و مواد غذایی به حد کافی به بافتها، خارجکردن دی اکسیدکربن و مواد زاید از بافتها و تنظیم غلظت مناسب یونهای دیگر در بافتها است.

نکته قابل توجه این است که در صورت نیاز به افزایش جریان در هر بافت معین، جریان خون فقط در همان بافت افزایش مییابد. با تنظیم جریان خون به این صورت که تنظیم موضعی جریان خون نام دارد، لازم نیست جریان خون کل بدن افزایش یابد. بنابراین با وجود اینکه بافتها هیچگاه از نقص اکسیژنرسانی رنج نمیبرند، مقدار کار قلب نیز خیلی زیاد نمیشود.

میزان جریان خون در بافتها و اندامهای مختلف

با توجه به جدول ۱-۴ مشاهده میکنید که جریان خون کبد از تمامی بافتهای دیگر بیشتر است. اما اگر بخواهیم جریان خون را برحسب میلیلیتر در دقیقه بازای هر ۱۰۰ گرم بافت در نظر بگیریم، جریان خون کلیهها حداکثر است زیرا اگر چه جریان خون در کبد بسیار بیشتر از بافتهای دیگر است اما جرم آن نیز بسیار زیاد است بنابراین اگر بخواهیم جریان خون را نسبت به جرم اندام در نظر بگیریم، مقدار کمی را به خود اختصاص میدهد. همان طور که مشاهده میشود، خود اختصاص میدهد. همان طور که مشاهده میشود، عضلات با اینکه ۳۰ تا ۴۰ درصد مقدار کل بدن را تشکیل میدهند، جریان خون آنها بسیار اندک است. اما باید دانست

جدول ۱ ۴ جریان خون اعضا و بافتهای مختلف در شرایط پایه.			
ml/min به	ml/min	درصد از	gargana kanananan kanan ka
ازای هر ۱۰۰		برونده	
گـــرم از وزن		قلبي	
بافت			
۵۰	٧٠٠	14	مغز
٧٠	۲۰۰	۴	قلب
70	1	۲	برونشها
78.	11	77	كليهها
٩۵	۱۳۵۰	YY	کبد
	(1.0.)	(٢١)	جریان خون پورت
	(٣٠٠)	(8)	جریان خون شریانی
۴	٧۵٠	۱۵	عضلات (وضعیت
			غيرفعال)
٣	۲۵-	۵	استخوان
٣	٣٠٠	۶	پوست (هوای سرد)
18.	۵٠	١	غده تيروئيد
٣٠٠	70	٠/۵	غدد آدرنال
1/1	۱۷۵	٣/۵	ساير بافتها
	۵۰۰۰	1	مجموع

که در حالت فعالیت شدید، جریان خون آنها می تواند تا ۲۰ برابر افزایش یابد.

مكانيسمهاى كنترل جريان خون

تنظیم موضعی جریان خون به دو صورت به انجام میرسد. تنظیم حاد جریان خون که در عرض چند ثانیه تا چند دقیقه به وسیله تغییرات سریع قطر شریانچهها، شریانچههای انتهایی و اسفنکترهای پیش مویرگی انجام می گیرد و تنظیم طولانی مدت (long-term) جریان خون که در طی چند روز، چند هفته و حتی چند ماه رخ می دهد و توانایی بیشتری در تنظیم جریان خون دارد.

تنظيم حاد جريان خون موضعي

مهم ترین مادهای که کاهش یا افزایش آن سبب تغییرات سریع در قطر عروق و جریان خون می شود، اکسیژن است. دو نظریه جهت توجیه علت این اثر اکسیژن به شرح زیر ارائه

شده است:

 نظر به گشادشدن عروقی. طبق این نظریه، هر چه سرعت متابولیسم بیشتر باشد یا دسترسی بافت به اکسیژن یا مواد مغذی دیگر کمتر شود، سرعت تشکیل مواد متسع كننده عروق (وازودي الاتور) افزايش مي يابد. این مواد به نوبه خود با اثر بر اسفنکترهای پیش مویرگی، شریانچههای انتهایی و شریانچهها سبب اتساع آنها و افزایش جریان خون میشوند. برخی از مهمترین این مواد شامل آدنوزین، دی اکسیدکربن، ترکیبات آدنوزین فسفات، هیستامین، یونهای پتاسیم و یونهای هیدروژن هستند. معتقدند که آدنوزین مهمترین ماده گشادکننده عروق به خصوص در عروق کرونر قلب است. كاهش اكسيژن سبب افزايش تجزيه أدنوزين ترى فسفات (ATP) و تبديل آن به آدنوزين دى فسفات، آدنوزین مونوفسفات و نهایتاً آدنوزین میشود. آدنـوزین حاصله وارد جریان خون شده و با اتساع عروقی و افزایش جریان خون موجب افزایش غلظت اکسیژن مے گردد۔

 نظریه نیاز به اکسیژن.اکسیژن به عنوان مهم ترین ماده مغذی در حفظ انقباض عروقی نقش دارد. بنابرایین منطقی است که در زمان کاهش اکسیژن ناشی از افزایش مصرف آن به عنوان مثال در طی افزایش میزان متابولیسم، عروق خونی شل شوند.

علاوه بر اکسیژن، کمبود گلوکز نیز موجب شلی و اتساع عروقی میشود. همچنین در بیماری بِری بِری که کمبود ویتامینهای گروه B مانند تیامین، نیاسین و ریبوفلاوین وجود دارد، گشادی عروقی ایجاد میگردد. علت این امر این است که ویتامینهای گروه B برای القاء فسفریلاسیون اکسیداتیو جهت تولید ATP که برای انقباض عضلات صاف عروقی ضروری است، مورد نیاز هستند.

مکانیسمهایی که توضیح داده شدند، مکانیسمهای متابولیکی تنظیم جریان خون نام دارند. دو مثال ویژه دیگر از این مکانیسمها شامل پرخونی واکنشی و پرخونی فعال هستند. پرخونی واکنشی (reactive hyperemia) به این صورت است که اگر جریان خون بافتی برای مدتی مسدود شود، ناگهان جریان خون برقرار می شود و این جریان ۴ تا ۷ برابر جریان طبیعی است و طول مدت آن نیز به همان مدتی است که جریان خون قطع شده بود. پرخونی فعال active)

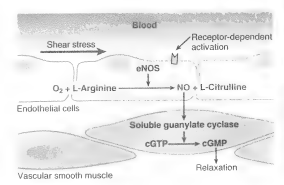
(hyperemia نیز نوعی از تنظیم متابولیک جریان خون است. به این معنی که اگر فعالیت بافتی افزایش یابد، به علت افزایش مصرف اکسیژن و مواد مغذی و همچنین آزادشدن مواد گشادکننده عروقی، جریان خون افزایش مییابد.

خودتنظیمی جریان خون در مواقع تغییر فشار شریانی

افزایش حاد فشار شریانی سبب افزایش سریع در جریان خون بافت مي شود، اما در كمتر از يك دقيقه على رغم بالابودن فشار شریانی، جریان خون تقریباً به سطح طبیعی برمیگردد. دو نظریه برای علت این امر پیشنهاد شده است: تئوری متابولیک و تئوری میوژنیک. طبق تئوری متابولیک که پیشتر توضیح داده شد، افزایش جریان خون، اکسیژن و مواد مغذی در دسترس بافت را افزایش داده که این امر سبب انقباض عروقی و بازگشت جریان خون به حد طبیعی می گردد. تئوری میوژنیک بر این عقیده استوار است که افزایش جریان خون، کششی در عضله صاف عروق ایجاد می کند که این کشش به علت خصوصیات ذاتی عضله صاف سبب انقباض عروق می شود و بدین ترتیب جریان خون به حد طبیعی کاهش می یابد. کشش دیـواره عـروق مـوجب بازشدن کانالهای یونی حساس به کشش در دیواره عروق شده و ورود یونهای سدیم به داخل سلولهای عضله صاف، دپلاریزاسیون مختصری ایجاد میکند. این دپولاریزاسیون به نوبه خود سبب ورود یونهای کلسیم از مایع خارج سلولی به داخل سلول شده و باعث انقباض می شود.

با این تفاسیر، هنگامی که در جریان فعالیت نیاز به افزایش جریان خون وجود دارد، چه عواملی سبب می شوند تا مکانیسمهای متابولیک و میوژنیک، جریان خون را به حد طبیعی باز نگردانند؟ در این حالت، افزایش فعالیت سبب افزایش فاکتورهای گشادکننده عروقی در جریان خون شده و این فاکتورهای متابولیک بر مکانیسم میوژنیک غلبه می کنند. کنترل جریان خون کلیهها، مغز و پوست تا حدی متفاوت از سایر نقاط گردش خون است که در ارتباط با آنها در فصول مربوطه توضیح داده شده است.

فاکتو ر شلکننده مشتق شده از اندو تلیو م زمانی که فشار در عروق ریز افزایش مییابد، استرس تماسی (shear stress) بر دیواره عروقی وارد شده و سلولهای



شکل ۸-۴. آنزیم نیتریک اکساید سنتاز (eNOS) در سلولهای اندوتلیال موجب ساخت نیتریک اکساید (NO) و گشادی رگ میشود.

اندوتلیال پوشاننده شریانهای ریز و شریانچهها، یک ماده گشادکننده عروقی به نام فاکتور شلکننده مشتق شده از اندوتلیوم (EDRF) را سنتز میکنند. به تازگی مشخص شده است که این ماده همان گاز نیتریک اکساید (NO) است که نیمه عمر بسیار کمی نیز دارد. این ماده به نوبه خود بر عروق بزرگ نیز اثر کرده و سبب می شود تا علاوه بر جریان خون عروق ریز، جریان خون در شریانهایی که بالاتر از این عروق ریز قرار گرفتهاند نیز افزایش یابد.

آنزیم نیتریک اکساید سنتاز (NOS) مسئول ساخت اکسید نیتریک (NO) از آرژنین و اکسیژن میباشد. NO در عضله صاف عروق، آنزیم گوانیلیل سیکلاز را فعال میکند. فعال شدن این آنزیم سبب تبدیل GTP به cGMP میشود و این ماده نیز پروتئین کیناز وابسته به cGMP را فعال میکند. پروتئین کیناز مذکور موجب شل شدن عضله صاف عروق میشود (شکل ۸-۴). ساخت و ترشح NO توسط برخی از مواد وازودیلاتور از قبیل آنـژیوتانسین II که به رسپتورهای اختصاصی خود بر سلولهای اندوتلیال مـتصل میشوند نیز تحریک میگردد.

پیش از کشف NO نیز پزشکان از نیتروگلیسیرین، آمیل نیترات و سایر مشتقات نیتراتی برای درمان آنژین صدری یا درد شدید قفسه سینه در نتیجه ایسکمی عضله قلب استفاده میکردند زیـرا ایـن مـواد پس از تـجزیه شـدن، NO آزاد میکنند. از سایر کاربردهای بالینی NO می توان به سـاخت داروی سیلدنافیل اشاره کرد. این دارو آنزیم فسفودی استراز

- ۵ را مهار میکند و در نتیجه، تجزیه cGMP کاهش میابد؛ بنابراین اثرات NO افزایش مییابد. از داروی مذکور برای درمان اختلالات نعوظی استفاده میشود.

تغییر در میزان عروق بافت

علاوه بر تنظیم حاد جریان خون که در عرض چند دقیقه تا چند ساعت پس از تغییرات گردش خون اتفاق میافتد، نوع دیگری از تنظیم نیز وجود دارد که در عرض روزها تا ماهها صورت می گیرد و اما کارآمدی آن بیش از تنظیم حاد است. یکی از مهمترین نوع تنظیم بلند مدت شامل تغییر در میزان عروق بافتی میباشد. به عبارت دیگر در صورت افزایش متابولیسم بافت یا افزایش نیاز به اکسیژن، میزان عروق آن بافت افزایش یافته و در صورت کاهش در متابولیسم یا کاهش نیاز به اکسیژن کاهش می یابد. این تغییر در نوزادان و افراد جوان سریعتر صورت گرفته اما در افراد سالخورده روند کندی دارد. اصلی ترین عامل در تعیین میزان عروق بافت، مقدار اکسیژن در دسترس است. به عنوان مثال در انسانها یا حیواناتی که در ارتفاعات بلند زندگی میکنند و میزان اکسیژن جو کم است، عروق بافتها افزایش می یابد. فاکتور رشد اندوتليال عروق (VEGF)، فاكتور رشد فيبروبالاستى (FGF) و آنژیوژنین، رشد عروق خونی را افزایش داده و هورمونهای استروئیدی، آن را متوقف میکنند.

فيبرو پلازى پشت عدسي

هنگامی که نوزادان نارس به خاطر مقاصد درمانی در چادر اکسیژن قرار داده می شوند، اکسیژن اضافی موجب می شود تا رشد عروق جدید در شبکیه چشم بالافاصله متوقف شده و حتی برخی از عروق که قبلاً ساخته شدهاند نیز دژنره شوند. با خروج نوزاد از چادر اکسیژن، موجودی اکسیژن در دسترس کاهش می یابد. در این حالت عروق جدید با سرعت فوق العاده زیاد رشد می کنند تا کاهش ناگهانی موجودی اکسیژن را جبران نمایند. رشد سریع عروق شبکیه حتی به درون مایع زجاجیه نیز گسترش می یابد و در نهایت سبب کوری می گردد. ایستن حالت فیبروپلازی پشت عدسی (retrolental)

تشكيل عروق جانبى

هنگامی که یک شریان یا ورید در هر بافت بالقوهای از بدن

مسدود می شود، عروق جانبی متعددی از شریان اصلی جوانه میزنند و ابتدای شریان را به انتهای آن متصل میکنند. این امر حداقل قسمتی از جریان خون بافت مـربوطه را مـجدداً تأمین میکند. تشکیل عروق جانبی نیز نوعی از تنظیم طولانی مدت جریان خون میباشد. بازسازى عروقي تغییرات طولانی مدت در میزان جریان و یا فشار خون سبب بروز تغییراتی در دیواره رگهای خونی میشوند که موسوم به remodeling بازسازی عروقی میباشند و در مدت زمانی طولانی روی

> ۱. بازسازی یوتروفیک رو به داخل. در شریانهای کوچک و شریانچهها، افزایش طولانی مدت فشارخون باعث می شود تا ضخامت دیواره رگ افزایش یافته و با رشد رو به داخل دیواره رگ، قطر مجرای رگ کاهش مییابد. در این نوع از بازسازی عروقی، سطح مقطع رگ تغییر نمي کند.

میدهند. برخی از مهمترین بازسازیهای عروقی به ترتیب

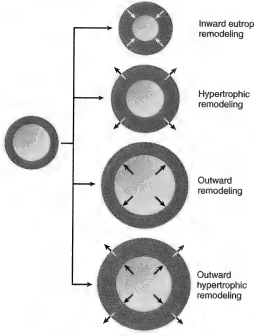
زیر می باشند (شکل ۹-۴):

۲. بازسازی هیپر تروفیک. افزایش طولانی مدت فشار خون در شریانهای بزرگتر که قابلیت انقباض ندارند، باعث افزایش ضخامت دیواره رگ و بزرگترشدن سطح مقطع رگ می شود. در این حالت، قطر مجرای رگ تغییری نمی کند، اما اندازه سلولهای عضلانی صاف دیواره رگ افزایش یافته و همچنین رگ خونی سختتر

۳. بازسازی رو به خارج. در صورتی که یک رگ خونی در معرض افزایش طولانی مدت جریان خون قرار گیرد، عمدتاً بازسازی رو به خارج در آن رگ رخ میدهد که در آن، قطر مجرای رگ افزایش یافته، اما ضخامت دیوارهٔ رگ تغییر نمی کند. در این حالت، سطح مقطع کلی دیواره رگ افزایش مییابد.

۴. بازسازی هیپر تروفیک رو به خارج. اگر یک رگ خونی برای مدتی طولانی در معرض افزایش فشار و جریان خون قرار گیرد، بازسازی هیپرتروفیک رو به خارج در آن رخ میدهد که با افزایش قطر مجرا، افزایش ضخامت دیواره و افزایش سطح مقطع کلی دیواره رگ همراه

لازم به ذکر است که کاهش طولانی مدت فشار و جریان



شکل ۹-۴. انواع مختلف بازسازی عروقی در پاسخ به افزایش فشار و جريان خون.

خون اثراتی متضاد با آنچه که گفته شد را ایجاد میکنند، یعنی سبب کاهش ضخامت و قطر دیواره رگ می گردند.

تنظيم هومورال كردش خون

تنظیم هومورال گردش خون عبارت است از تنظیم به وسیله موادی مانند هورمونها و یونها که به درون مایعات بدن ترشح یا جذب میشوند. این مواد به دو دسته منقبض کننده عصروقی (Vasoconstrictor) و گشادکننده عسروقی (Vasodilator) تقسیمبندی میشوند.

مواد منقبض كننده عروقي

۱. نوراپینفرین و اپینفرین. نوراپینفرین یک هورمون منقبض كننده عروقي بسيار قدرتمند است. قدرت انقباضی ایینفرین کمتر است و گاهی حتی در برخی از بافتها موجب اتساع خفيف عروق مى گردد. نورایی نفرین در هنگام افت فشارخون از پایانههای

پوست، غدد بزاقی و گوارشی دارد.

هـیستامین. هـیستامین در بافتهای آسیب دیده و ملتهب و یا در اثر واکنشهای آلرژیک آزاد می شود و موجب گشادی شریانچهها، افزایش نفوذپذیری مویرگها و ادم نـاشی از نشت مـایع از مـویرگها مـیگردد. هـیستامین در بـافتها از ماستسلها و در خون از بازوفیلها آزاد می شود.

یونها و عوامل شیمیایی مؤثر بر عروق کلسیم با تحریک انقباض عضله صاف موجب انقباض عروق میشود. یونهای پتاسیم و منیزیم با مهار انقباض عضله صاف سبب گشادشدن عروق میگردند. افزایش غلظت یون هیدروژن (کاهش pH) سبب گشادی شریانچهها و کاهش جزئی آن سبب انقباض شریانچهها میگردد.

تنها آنیونهایی که بر عروق خونی اثرات واضحی دارند شامل استات و سیترات هستند که هر دو موجب گشادشدن خفیف عروق میشوند.

دی اکسیدکربن اثر دوگانه ای در تنظیم قطر عروق دارد؛ بدین صورت که به طور مستقیم موجب اتساع متوسط عروق در بیشتر بافتها می شود اما به طور غیرمستقیم با اثر بر مرکز وازوموتور مغز، سیستم عصبی سمپاتیکی منقبض کننده عروقی را فعال کرده و موجب انقباض گسترده در سرتاسر بدن می شود. عروق مغز تحت تأثیر CO₂ به شدت گشاد می شوند.

تنظيم عصبي گردش خون

بـرخلاف تنظیم موضعی گردش خون، تنظیم عـصبی نقشهای عمومی تری دارد و بر کل سیستم گردش خون تأثیرگذار است؛ مانند توزیع مجدد جریان خون در بافتهای مختلف، افزایش یا کاهش فعالیت پمپی قلب و تنظیم سریع فشار شریانی.

سيستم عصبي سمياتيك

هـمان طـور که در شکـل ۱۰-۴ نشـان داده شـده است، رشتههای عصبی وازوموتور سمپاتیک از طریق کلیه اعصاب نخاعی سینهای و اولین یا دومین اعصاب نخاعی کـمری از نـخاع خـارج مـیشوند. سـپس ایـن رشـتهها وارد زنـجیره سمپاتیک ترشح میگردد و سبب انقباض عروق و افزایش سرعت و قدرت انقباضی قلب میگردد. پایانههای سمپاتیک، مدولای غدد فوق کلیه را نیز تحریک به تولید اپینفرین و تا حد بسیار کمتری، نوراپینفرین میکنند که این هورمونها نیز اثر مضاعفی بر افزایش فشارخون و ضربان قلب دارند.

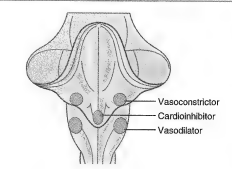
آنــژیوتانسین II. آنــژیوتانسین II یک مـنقبض کننده بسیار قدرتمند عروقی است که همزمان بر تعداد زیادی از شریانچههای بدن اثر می کند و مقاومت کل محیطی و فشار شریانی را سریعاً افزایش می دهد.

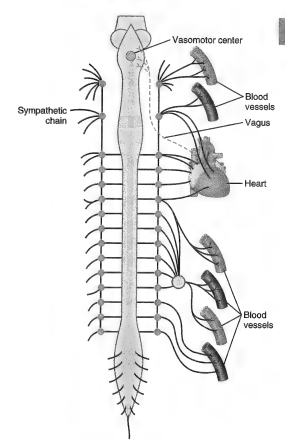
۳. وازوپرسین. وازوپرسین یا هورمون آنتیدیورتیک (ADH) به عنوان یک ماده منقبضکننده عروقی است که در سلولهای عصبی هیپوتالاموس ساخته شده و سپس از طریق آکسونهای عصبی به هیپوفیز خلفی وارد شده و در آنجا ذخیره میشود.

۴. اندوتلین. اندوتلین یکی از قوی ترین مواد منقبض کننده عروقی شناخته شده است که در اثر آسیب اندوتلیوم عروقی مثلاً در اثر لهشدن بافتها یا آسیب ناشی از تزریق یک مادهٔ شیمیایی به درون عروق خونی رها می شود.

مواد گشادكننده عروقي

۱. برادی کینین. کینین ها پلی پپتیدهای کوچکی هستند که موجب گشادی شدید عروق میشوند. این یلی پیتیدها از تجزيه ألف دو گلوبولينها تحت تأثير أنزيمهاي پـروتئولیتیک ایـجاد مـیشوند. نـمونه بـارزی از ایـن آنزیمهای پروتئولیتیک، کالیکرئین است که به صورت غیرفعال در خون و مایعات بافتها وجود دارد. این آنزیم بر اثر أسيب خون، التهاب بافت يا ساير عوامل فيزيكي و شیمیایی مؤثر بر خون یا بافت فعال می شود. کالیکرئین فعال بر آلفا دو گلوبولین اثر کرده و یک کینین به نام كاليدين أزاد مىكند. كاليدين توسط أنزيمهاى بافتى به برادی کینین تبدیل می شود. برادی کینین در عرض چند دقیقه توسط أنزیم کربوکسی پپتیداز یا أنزیم تبدیل کننده أنژيوتانسين، غيرفعال شده و كاليكرئين نيز توسط بازدارنده کالیکرئین تخریب می گردد. برادی کینین به شدت سبب اتساع شریانچهها و افزایش نفوذپذیری مویرگها می گردد و نقش ویژهای در تنظیم جریان خون





شکل ۱۰-۴. آناتومی سیستم عصبی سمپاتیک، عصب واگ نیز توسط خطچین نشان داده شده است. قسمت بالایی شکل، مرکز وازوموتور را نشان می دهد.

سمپاتیک در طرفین نخاع شده و از آنجا به اندامهای هدف خود می روند.

اعصاب سمپاتیک به جز مویرگها و اسفنکترهای پیش

مویرگی،بقیه عروق خونی را عصبدهی میکنند. تحریک سـمپاتیک در شـریانچهها و شریانهای کوچک موجب افزایش مقاومت عروقی و کاهش میزان جریان خون بافتی می شود. اعصاب سمپاتیکی که به قلب می روند، با افزایش سرعت و قدرت ضربان قلب، کاراًیی آن را افزایش می دهند.

مادهای که عمدتاً از انتهای اعصاب سمپاتیک تنگکننده عروق ترشح می شود، نوراپی نفرین است که با اثر بر گیرندههای آلف ا – آدرنـرژیک عـضلات عروق موجب تنگشدن عروقی می گردد. سیستم اعصاب پاراسمپاتیک برخلاف سیستم سمپاتیک اثرات چندانی بر سیستم گردش خون اعـمال نـمیکند. تـنها اثـرات تـحریک سیستم پاراسمپاتیک، کاهش قابل توجهی در سرعت ضربان قلب و کاهش خفیف قدرت انقباضی قلب است که از طریق عصب واگ اعمال می شود.

مركز محركه عروقي (وازوموتور)

مرکز وازوموتور که به طور دوطرفه عمدتاً در ماده مشبک بصل النخاع و یک سوم تحتانی پل مغزی واقع است و در قسمت بالایی شکل ۱۰-۴ نشان داده شده است، ایمیالس های پاراسمیاتیک را از طریق اعصاب واگ به قلب فرستاده و ایمیالسهای سمپاتیک را از طریق نخاع و اعصاب سمیاتیک محیطی به شریانها، شریانچهها و وریدهای بدن ارسال میکند. مرکز وازوموتور حاوی سه منطقه مهم از نظر فیزیولوژیک میباشد: ۱) منطقه تنگکننده عروقی که به صورت دوطرفه در قسمتهای قدامی طرفی ناحیه فوقانی بصل النخاع واقع شده، ٢) منطقه گشادكننده عروقی كه به صورت دوطرفه در قسمتهای قدامی طرفی نیمه تحتانی بصل النخاع قرار گرفته و با مهار فعالیت منطقه تنگ کننده عروقی موجب گشادی عروق می شود و ۳) منطقه حسی که به صورت دوطرفه در دسته منزوی (tractus solitarious) واقع در بخشهای خلفی طرفی بصل النخاع و بخشهای تحتانی یل مغزی قرار گرفته است. ایمپالسهای محیطی از سیستم گردش خون از طریق اعصاب واگ و اعصاب زبانی حلقی به این ناحیه رسیده و ناحیه مذکور با توجه به ایمپالسهای رسیده، فعالیت مراکز تنگکننده و گشادکننده عروقی را تنظیم میکند.

در شرایط طبیعی، منطقه تنگکننده عروقی به طور مداوم رشتههای سمپاتیک را وادار به صدور ایمپالس میکند

که تونوس سمپاتیکی تنگ کننده عروق نام دارد. این ایمپالسها به طور طبیعی یک حالت انقباضی نسبی در عروق خونی به وجود میآورند که تونوس وازوموتور نام دارد. مرکز وازموتور همچنین در مواقع لزوم، سرعت و قدرت ضربان قلب را از طریق اعصاب سمپاتیک و پاراسمپاتیک، افزایش یا کاهش میدهد. همچنین انقباض عروقی به طور غیرمستقیم موجب افزایش فعالیت قلب شده و مهار انقباض عروقی موجب کاهش آن میشود.

تنظيم مركز وازوموتور توسط مراكز عصبى بالاتر

مرکز وازوموتور توسط نورونهایی که در ماده مشبک پل مغزی، مزانسفال و دیانسفال قرار گرفتهاند، تحریک یا مهار می شود. به عنوان مثال، نواحی خلفی طرفی هیپوتالاموس موجب تحریک این ناحیه و قسمت قدامی آن با توجه به محل دقیق تحریک، موجب مهار یا گاهی اوقات تحریک آن میگردد. قشر مغز با فرستادن ایمپالسهایی به هیپوتالاموس موجبات تحریک مرکز وازوموتور را فراهم می آورد. نواحی دیگر مغزی که بر فعالیت مرکز وازوموتور تأثیرگذار هستند شامل موارد ذیل می باشند: قسمت قدامی لوب گیجگاهی، مناطق اربیتال قشر فرونتال، نواحی قدامی شکنج سینگولیت مناطق اربیتال قشر فرونتال، سپتوم و هیپوکامی.

سيستم سمپاتيك كشادكننده عروفي

اعصاب سمپاتیکی که به عروق عضلات اسکلتی می روند، علاوه بر رشتههای تنگ کننده عروقی، رشتههای گشاد کننده عروقی نیز دارند که در برخی از حیوانات مانند گربه از انتهای آنها به جای نوراپی نفرین، استیل کولین آزاد می شود. به نظر می رسد که در انسانها پاسخ گشاد کننده عروقی سمپاتیک توسط دو ماده ایجاد می شود: (۱) اپی نفرین موجود در گردش خون که رسپتورهای β آدر نرژیک را تحریک می کند و یا ۲) نیتریک اکساید آزاد شده از اندوتلیوم رگها در پاسخ به استیل کولین. تنظیم سیستم گشاد کننده عروقی عمدتاً توسط بخش قدامی هیپوتالاموس انجام می گیرد.

سندرم وازوواكال

در افرادی که با واکنشهای هیجانی شدید مواجه میشوند، سیستم گشادکننده عروقی عضلات به سرعت فعال میشود و

مرکز مهار قلبی واگ نیز به طور همزمان سرعت ضربان قلب را کاهش میدهد. در این حالت فشار شریانی افت کرده، جریان خون مغز کاهش مییابد و فرد هوشیاری خود را از دست میدهد. این حالت سندرم وازوواگال یا غش احساسی نام دارد.

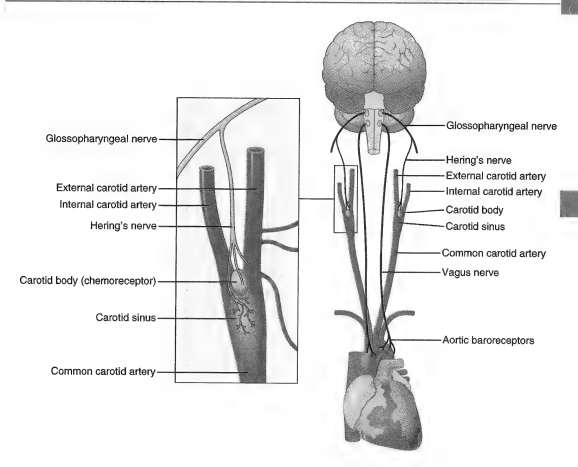
نقش سیستم عصبی در تنظیم سریع فشسار شریانی

یکی از خصوصیات بسیار مهم سیستم عصبی در تنظیم فشار شریانی، سرعت عملکرد آن است که طی چند ثانیه آغاز میشود و اغلب ظرف مدت ۵ تا ۱۰ ثانیه، فشارخون را به دو برابر حد طبیعی میرساند. سیستم عصبی این کار را از سه طریق انجام میدهد: ۱) انقباض سریع تمامی شریانچههای سیستم گردش خون که با افزایش مقاومت عروقی موجب افزایش سریع فشارخون میشود، ۲) انقباض عروق بزرگ خصوصاً وریدها، خون را از عروق به سمت قلب میراند. افزایش حجم قلب، موجب افزایش نیروی انقباضی قلب و افزایش فشار شریانی میگردد و ۳) قدرت و سرعت انقباض قلب توسط اعصاب سمپاتیک به طور مستقیم افزایش مییابد.

در حین فعالیت، سیستم سمپاتیک تحریک شده و فسارخون را تا ۳۰ الی ۴۰ درصد افزایش می دهد. این افزایش فشار شریانی ناشی از تحریک مرکز وازوموتور از طریق مراکز حرکتی مغز که برای انجام ورزش فعال می شوند، می باشد. در حالات استرسزا مانند احساس ترس شدید نیز فشار شریانی گاهی تا دو برابر افزایش می بابد که این فرآیند، واکنش اعلام خطر نام دارد.

رفلکسهای فیدبک منفی در تنظیم فشار شریانی از اهمیت خاصی برخوردار هستند که دو تا از مهمترین آنها، سیستم گیرنده فساری و سیستم گیرنده شیمیایی هستند.

رفلکس گیرنده فشاری (Baroreceptor reflex) گیرندههای فشاری یا بارورسپتورها، انتهاهای عصبی افشانی هستند که در دیواره شریانها قرار گرفتهاند. گیرندههای فشاری اغلب در منطقه سینوس کاروتید (دیواره شریانهای کاروتید داخلی کمی بالاتر از محل دوشاخه شدن کاروتید) و دیواره قوس آئورت واقع شدهاند. با افزایش فشار



شکل ۱۱-۴. سیستم گیرنده فشاری در تنظیم فشار شریانی.

شریانی، این گیرنده ها تحت کشش قرار گرفته و سیگنال هایی را به مسیر منزوی در بصل النخاع می فرستند. از این ناحیه نیز سیگنال های ثانویه ای ایجاد شده که مرکز تنگ کننده عروق را در بصل النخاع مهار کرده و مرکز پاراسمپاتیک واگ را فعال می کنند. این عمل سبب اتساع وریدها و شریانچه ها در گردش خون محیطی و همچنین کاهش سرعت و قدرت انقباضی قلب شده و بدین ترتیب موجب کاهش فشار شریانی می گردند. کاهش فشار شریانی موجب کاهش صدور ایمپالس از گیرنده های فشاری شده و بنابراین اثرات عکس دارد.

گیرندههای فشاری سینوس کاروتید، ایمپالسهای خود را از طریق اعصاب هرینگ (Hering's nerves) به اعصاب زبانی – حلقی و از آنجا به مسیر منزوی میفرستند اما گیرندههای فشاری قوس آئورت ایمپالسهای خود را از

طریق عصب واگ به همان منطقه ارسال میکنند (شکل ۱۸-۴).

گیرندههای فشاری کاروتید در محدوده فشار شریانی ۵۰ الی ۶۰ تا ۱۸۰ میلیمتر جیوه پاسخدهی دارند و گیرندههای فشاری آئورتی در فشارهای ۳۰ میلیمتر جیوه بالاتر از فشارهای ذکر شده فعال هستند. همچنین این گیرندهها به سرعت به تغییرات فشار شریانی پاسخ داده و در عرض یک تا دو روز علیرغم بالا یا پایینبودن فشار شریانی با آن فشار سازش مییابند. به عنوان مثال با افزایش فشار شریانی، با رورسپتورها ناگهان تعداد ایمپالسهای ارسالی خود را افزایش میدهند، اما اگر فشار برای یک تا دو روز در همان حد بالا باقی بماند، صدور ایمپالسها توسط بارورسپتورها نهایتاً به حد طبیعی بر میگردد اما فشار شریانی همچنان بالا نهایتاً به حد طبیعی بر میگردد اما فشار شریانی همچنان بالا

است. بنابراین این گیرندهها تنها در تنظیم سریع فشار شریانی نقش دارند و در تنظیم بلند مدت آن نقشی ندارند. به این دلیل که سیستم گیرنده فشاری با افزایش یا کاهش فشار شریانی مقابله میکند، به آن دستگاه بافر فشاری میگویند و اعصاب مربوط به گیرندههای فشار را هم اعصاب بافری مینامند.

رفلکس کیرنددهای شیمدایی

گیرندههای شیمیایی یا کمورسپنورها سلولهایی هستند که به کـمبود اکسییژن، مـقادیر بـالای یـون هیدروژن و دیاکسیدکربن حساس میباشند. ایـن سـلولها در اجسام کاروتید در هر طرف در محل دو شاخهشدن شریان کاروتید و در اجسام آئورتی چسبیده به شریان آئورت قرار گرفتهاند. کاهش فشار شریانی سبب کاهش غلظت اکسیژن در دسترس و نیز تجمع دیاکسیدکربن و یون هیدروژن میشود. ایـن عوامل موجب تـحریک گیرندههای شیمیایی شده و ایـن گیرندهها نیز ایمپالسهای خود را از طریق اعصاب هرینگ گیرندهها نیز ایمپالسهای خود را از اجسام آئورتی) بـه مرکز وازوموتور را از اجسام کاروتیدی) و واگ (از اجسام آئورتی) بـه مرکز وازوموتور را تحریک کرده و فشار شریانی را تا حد طبیعی بـالا میبرند. تحریک کرده و فشار شریانی را تا حد طبیعی بـالا میبرند. فشارهای پایین تر عمل میکنند و در فشار شریانی زیـر ۸۰ میلیمتر جیوه فعال میشوند.

گیرندههای فشبار کم

دیواره دهلیزها و شریانهای ریوی دارای گیرندههای کششی هستند که گیرندههای فشار کم نام دارند. این گیرندهها نقش مهمی در کاهش تغییرات فشارخون در پاسخ به تغییرات حجم خون دارند و با ایجاد رفلکس دهلیزی و شریان ریوی همراه با رفلکس گیرندههای فشاری، این عمل را انجام می دهند.

ر فلکس های دهلیری

افزایش حجم خون سبب کشیدگی دیواره دهلیزها میشود. ایس کشیدگی از طریق رفلکسی ملوجب گشادشدن شریانچههای آوران گلومرولهای کلیه شده و دفع مایع را در ادرار افزایش ملیدهد و از طرفی دیگر پیامهایی به هیپوتالاموس فرستاده و ترشح هورمون ضدادراری را کم

میکند که این عمل سبب جلوگیری از بازجذب مایع و افزایش بیشتر دفع مایع در ادرار میگردد و حجم خون نهایتاً به حد طبیعی بر میگردد.

کشیدگی دهلیزها همچنین سبب افزایش ضربان قلب می گردد. قسمتی از این اثر ناشی از کشیدگی مستقیم گره سینوسی دهلیزی بوده اما بیشتر آن ناشی از رفلکس سریج (Bainbridge reflex) است. به این صورت که گیرندههای کششی دهلیزها، پیامهای آوران خود را از طریق اعصاب واگ به بصل النخاع منتقل می کنند و پیامهای بازگشتی از بصل النخاع از طریق اعصاب واگ و سمپاتیک سبب افزایش قدرت و سرعت انقباضات قلب می شوند و بدین طریق از تجمع خون در وریدها، دهلیزها و گردش خون ریوی جلوگیری می شود.

پاسخ دستگاه عصبی مرکزی به ایسکمی هنگامی که با وجود تنظیمهای محیطی فشارخون شریانی، فشار به حدی کاهش یابد که مرکز وازوموتور و نـورونهای مغزی دچار ایسکمی شوند، نورونهای تسریعکننده قلبی و منقبضکننده عروقی در مرکز وازوموتور به شدت تـحریک میشوند و موجب افزایش ضربان و قدرت انقباضی قلب تا حداکثر مقدار ممکن میشوند تا فشار شریانی را بـه حد طایعی برگردانند. این عمل، پاسخ دستگاه اعصاب مرکزی به ایسکمی یا به اختصار CNSIR نام دارد. معتقدند کـه این پاسخ ناشی از تجمع CO₂ و تا حد کمتری اسید لاکتیک و سایر مواد اسیدی است.

CNSIR تنها در فشارهای شریانی زیر ۶۰ میلی متر جیوه فعال می شود و حداکثر تحریک آن در فشار ۱۵ تا ۲۰ میلی متر جیوه است. بنابراین، پاسخ فوق از مکانیسمهای عادی تنظیم فشار شریانی نیست بلکه بیشتر به عنوان یک دستگاه تنظیم فوریتی فشار شریانی عمل می کند که در موارد کاهش مرگبار جریان خون در مغز، با اثر سریع و نیرومند خود مانع از افت شدید فشار شریانی می شود.

واکنش کو شینگ

با افزایش فشار مایع مغزی نخاعی به بیش از فشار شریانی مغز، جریان خون مغزی متوقف شده و سیستم عصبی مرکزی دچار ایسکمی میشود. در این حالت پاسخ سیستم عصبی مرکزی به ایسکمی، فعال شده و موجب افزایش فشار

شریانی به حدی بیش از فشار مایع مغزی نخاعی می شود تا جریان خون مغز مجدداً برقرار شود. این واکنش، واکنش کوشینگ نام دارد.

امواج تنفسی در فشار شریانی

در هر چرخه تنفسی، فشار شریانی ۴ تا ۶ میلی متر جیوه نوسان دارد. این نوسانات، امواج تنفسی در فشار شریانی هستند. حال ببینیم چگونه چرخه تنفسی سبب تغییر در فشار شریانی می گردد. اول اینکه بسیاری از پیامهای تنفسی که از مرکز تنفس در بصل النخاع می آیند، وارد مرکز وازوموتور می شوند و تخلیه نورونهای آنها را تحت تأثیر قرار می دهند. دوم اینکه با هر عمل دم، فشار منفی قفسه سینه منفی تر شده، عروق خونی آن منطقه گشاد شده و فشار خون در آنها قلبی و فشار شریانی را کاهش می دهد. دلیل سوم این است کاهش ی و فشار شریانی را کاهش می دهد. دلیل سوم این است که تغییرات فشار، عروق ناحیه قفسه سینه، گیرندههای کششی دهلیزها و عروق خونی را فعال می کند و این عوامل بر روی فشارخون تأثیرگذار هستند. به طور کلی فشارخون شریانی در اوایل بازدم مختصری افزایش یافته و در باقی مانده چرخه تنفسی تا حدی کاهش می یابد.

امو اج وازو مو توری در فشار شریانی امواج علاوه بر نوسانات تنفسی در امواج فشار شریانی، امواج دیگری با دامنه بلندتر و فرکانس کمتر نیز در ثبتهای فشار شریانی به چشم میخورند که امواج وازوموتوری یا امواج مایر (Mayer waves) نام دارند. این امواج ناشی از نوسانات رفلکسهای بارورسپتوری و کمورسپتوری میباشند. قابل ذکر است که در مواردی که فشارخون شریانی مغز پایین تر از فشار مایع مغزی نخاعی میباشد، پاسخ سیستم عصبی مرکزی به ایسکمی نیز دچار نوسان میشود.

نقش کلیه ها در تنظیم فشار شریانی

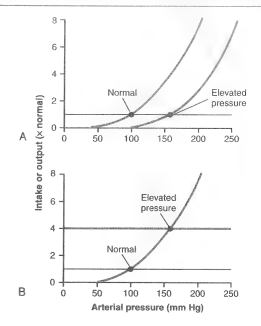
برخلاف تنظیم سریع فشارخون که توسط سیستم عصبی اعمال میشود، بدن مکانیسمهای طولانی مدتی نیز برای کنترل فشار شریانی دارد که در طی هفتهها تا ماهها به حداکثر عملکرد خود میرسند. یکی از مهمترین این مکانیسمها، سیستم کلیوی – مایعات بدن است؛ بدین

صورت که افزایش حجم مایع خارج سلولی، حجم خون و فشار شریانی را افزایش میدهد و این فشار بالا به نوبه خود اثر مستقیمی بر افزایش دفع مایع خارج سلولی توسط کلیهها دارد، بنابراین فشار به حد طبیعی باز میگردد. کاهش فشار شریانی نیز دفع آب از کلیهها را کاهش داده، بنابراین حجم مایعات بدن و فشار شریانی به حد طبیعی باز میگردد. دفع کلیوی مایعات که ناشی از فشار بالای خون میباشد، دیورز فشاری (Pressure diuresis) و دفع نمک ناشی از فشار بالای خون از طریق کلیهها، ناتریورز فشاری (Pressure diuresis)

از نموداری که در شکل ۱۲-۴ نشان داده شده است، جهت تحلیل کنترل فشار شریانی توسط سیستم کلیوی – مایعات بدن استفاده می شود. منحنی خمیده معرف دفع کلیوی آب و نمک در پاسخ به افزایش فشار شریانی است و خط نشان داده شده نمایانگر دریافت خالص آب و نمک میباشد. بدیهی است که تنها در صورت برابر بودن دریافت آب و نمک با دفع آن، فشار شریانی در حد ثابتی تنظیم خواهد شد. همان طور که در شکل ۱۲-۴ نشان داده شده یکدیگر را در فشار ۱۰۰ میلی متر جیوه که با واژه Normal میکدیگر را در فشار ۱۰۰ میلی متر جیوه که با واژه است و نقطه تعادل نام دارد، قطع میکنند. به این معنی که فشار متوسط شریانی در حد ۱۰۰ میلی متر جیوه نبات می ماند. اگر دریافت آب و نمک افزایش یابد، دفع آنها نیز افزایش پیدا کرده، تا زمانی که فشار دوباره به حد ۱۰۰ میلی متر جیوه میلی متر جیوه میلی متر جیوه باز گردد.

در قسمت A شکل 17-4 می بینید که یک مشکل کلیوی سبب جابجایی منحنی دفع آب و نمک به 6 میلی جیوه بالاتر از حد طبیعی شده است. در این حالت، فشار شریانی نیز افزایش می بابد و تا زمانی که فشار شریانی به 16 میلی متر جیوه یعنی نقطه تعادل جدید نرسد، دفع آب و نمک برابر با دریافت آن نیست. با رسیدن فشارخون شریانی به 16 میلی متر جیوه، دفع کلیوی آب و نمک با دریافت آن برابر می شود و فشارخون در سطح جدیدی حفظ می گردد. بنابراین مشکل کلیوی می تواند یکی از علل افزایش فشارخون شریانی باشد.

در قسمت B شکل ۱۲–۴، دریافت آب و نـمک چـهار برابر شده است و همان طور که میبینید، نقطه تعادل به ۱۶۰ میلیمتر جیوه رسیده است. بنابراین اگر هیچ یک از دو عامل



شکل ۱۲-۴ منحنی دفع کلیوی و منحنی دریافت آب و نمک و جابجایی این منحنی دفع جابجایی این منحنی دفع کلیوی به سمت راست یا فشارهای بالاتر (A) و یا بالارفتن منحنی دریافت آب و نمک (B) در نتیجه افزایش مصرف آب و نمک سبب افزایش فشار خون میگردد.

تعیین کننده بلند مدت فشار شریانی (یعنی میزان دریافت آب و نمک یا میزان جابجایی منحنی عملکرد کلیه در طول محور فشار) تغییر نکنند، تغییر میانگین فشار شریانی در بلند مدت ناممکن خواهد بود.

نقش مقاومت کلی محیطی و برونده قلبی در افزایش فشار شریانی

همان طور که قبلاً نیز گفته شد، فشار شریانی برابر است با حاصل ضرب برون ده قلب در مقاومت کل محیطی، بنابرایین انتظار میرود که افزایش مقاومت محیطی، فشار شریانی را افزایش دهد. در موارد حاد این اتفاق رخ می دهد اما به علت اینکه افزایش مقاومت محیطی، نقطه تعادل کنترل فشارخون که توسط کلیه ها مشخص می شود را تغییر نمی دهد، کلیه ها بلافاصله شروع به دیورز و ناتریورز فشاری کرده و طی ساعتها یا روزهای آینده مقدار زیادی آب و نمک از بدن دفع می شود. این کار تا زمانی ادامه می یابد که فشار شریانی

به سطح فشار نقطه تعادل برگردد. در ایـن حـالت عـلیرغم افزایش مقاومت محیطی، فشار شریانی طبیعی است.

برونده قلب که عمدتاً ناشی از افزایش حجم مایع خارج سلولی است، علاوه بر اینکه به طور مستقیم سبب افزایش فشار شریانی میشود، به طور غیرمستقیم نیز مقاومت عروق محیطی را افزایش میدهد. به این علت که افزایش مقدار خون دریافتی بافت طبق پدیده خودتنظیمی موجب انقباض عروق موضعی بافت شده تا جریان خون را به حد طبیعی باز گرداند. بدین سبب، افزایش برونده قلبی می تواند سبب افزایش فشار میانگین شریانی شود.

هيپرتانسيون مزمن

زمانی که فشار میانگین شریانی از مقدار طبیعی ۹۰ میلی متر جیوه به بیش از ۱۱۰ میلی متر جیوه برسد، به آن هیپر تانسیون (فشارخون بالا) اطلاق می شود. هیپر تانسیون می تواند از سه طریق سبب ایجاد اثرات کشنده گردد: ۱) افزایش بار تحمیلی بر قلب که می تواند موجب بروز زودرس نارسایی قلبی و بیماری عروق کرونر قلب شود، ۲) فشار بالای خون منجر به آسیب عروقی مغز و مرگ بخشهای بالای خون منجر به آسیب عروقی مغز و مرگ بخشهای سکته مغزی (Stroke) گفته می شود و ۳) فشار بالای خون سبب خون ریزی های متعدد در کلیه ها و تخریب نواحی وسیعی از آنها شده که نهایتاً منجر به نارسایی کلیه، اور می و مرگ می شود.

هیپرتانسیون ناشی از اضافه حجم

همان طور که پیشتر نیز گفته شد، افزایش حجم خون و مایعات خارج سلولی میتواند منجر به هیپرتانسیون گردد. افزایش مزمن حجم مایعات بدن طی دو سری از تغییرات سبب افزایش فشارخون میگردند. تغییرات اولیه شامل افزایش برونده قلبی و افزایش اندکی در فشار خون شریانی است. علت اینکه فشار خون شریانی به میزان زیادی افزایش نمییابد این است که گیرندههای فشاری کاروتید و آئورتی با عملکرد فیدبکی خود جلوی این افزایش را میگیرند. اما در طی ۲ تا ۴ روز، بارورسپتورها سازش مییابند و فشار شریانی علیرغم طبیعیبودن مقاومت محیطی افزایش مییابد و تغییرات ثانویه که در طی روزها تا هفتههای بعدی ن تغییرات ثانویه که در طی روزها تا هفتههای بعدی ن میدهند شامل افزایش مقاومت محیطی و بازگشت برونده

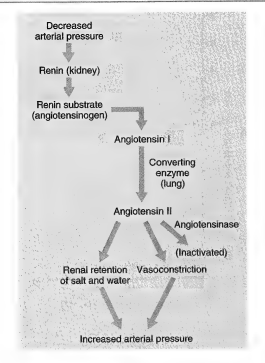
قلبی به حد طبیعی است. علت این موضوع این است که فشار افزایش یافته ناشی از افزایش برونده قلبی سبب انقباض عروق بافتها شده تا از جریان خون اضافی به بافتها جلوگیری شود که این امر سبب افزایش مقاومت کل محیطی می گردد. بنابرایین جریانهای موضعی خون و برونده قلب (که عامل این جریانها می باشد) به حد طبیعی باز می گردد.
در حالت افزایش مقاومت کل محیطی و کاهش برونده قلب، حجم مابع خارج سلولی و حجم خون به حد طبیعی بر

در حالت افزایش مقاومت کل محیطی و کاهش برونده قلبی، حجم مایع خارج سلولی و حجم خون به حد طبیعی بر میگردند. اما ببینیم علت این امر چیست؟ دو علت در این کاهش حجم مایعات نقش دارند: اول اینکه افزایش مقاومت محیطی سبب کاهش فشار مویرگی شده و بنابراین بازجذب مایع از فضاهای بافتی به درون خون افزایش می یابد و علت دوم اینکه افزایش حجم خون و فشار شریانی طبق پدیده دیورز فشاری سبب افزایش دفع مایعات از طریق ادرار میگردد و بدین ترتیب حجم مایعات بدن به حالت طبیعی بر میگردد.

هیپرتانسیون ناشی از آلدوسترونیسم اولیه اگر میزان آلدوسترون خون به عنوان مثال از طریق توموری در غدد فوق کلیه افزایش یابد، این حالت آلدوسترونیسم اولیه نام دارد. آلدوسترون جذب آب و نمک از توبولهای کلیوی را افزایش داده و موجب هیپرتانسیون میگردد. در این حالت نیز مانند هیپرتانسیون ناشی از اضافه حجم در مراحل ابتدایی، برون ده قلبی افزایش یافته و در مراحل ثانویه مقاومت کل محیطی افزایش میابد.

سيستم رنين - آنژيوتانسين

سیستم رنین - آنژیوتانسین، سیستم قدرتمندی جهت کنترل فشار شریانی میباشد. رنین یک آنزیم پروتئینی است که به صورت غیرفعال پیشرنین (Prorenin) در سلولهای پهلوی گلومرولی کلیهها ساخته و ذخیره میشود. سلولهای پهلوی گلومرولی (JC) در دیواره شریانچههای آوران درست در سمت ابتدایی گلومرولها قرار گرفتهاند. کاهش فشارخون سبب شکستن پیش رنین و تبدیل آن به رنین میشود. سپس رنین به داخل خون ترشح شده و با اثر بر یک پروتئین سپس رنین به داخل خون ترشح شده و با اثر بر یک پروتئین پلاسمایی به نام سوبسترای رنین (یا آنژیوتانسین آ خواص را به آنژیوتانسین آ خواص



شكل ۱۳-۹. مكانيسم منقبض كننده عروقى سيستم رنين -آنژيوتانسين جهت كنترل فشار شرياني.

منقبض کننده عروقی قابل ملاحظهای ندارد. این ماده در من عبور از اندوتلیوم ریهها تحت تأثیر آنزیمی که در آن ناحیه قرار دارد و آنزیم مبدل (Converting enzyme) نامیده می شود، تبدیل به آنژیوتانسین II می شود که منقبض کننده عروقی فوق العاده قدر تمندی است و در عرض ۱ تا ۲ دقیقه توسط آنزیم آنژیوتانسیناز غیرفعال می شود. آنژیوتانسین II با منقبض کردن شریانچهها، مقاومت کل محیطی را افزایش می دهد و با انقباض وریدها، خون بازگشتی به قلب و برون ده قلبی را افزایش داده و بدین سبب موجب بازگشت فشارخون به حد طبیعی می گردد. از طرف دیگر، آنژیوتانسین II با کاهش دادن دفع آب و نمک نیز نقش بسیار مهمی در افزایش فشارخون دارد. شمای کلی سیستم بسیار مهمی در افزایش فشارخون دارد. شمای کلی سیستم رئین – آنژیوتانسین در شکل ۱۳–۳ ترسیم شده است.

قابل ذکر است که سیستم رنین – آنـژیوتانسین پس از رفلکسهای عصبی کنترل فشـارخـون، سـریعترین سـیستم کنترلکننده فشارخون میباشد.

مکانیسمهای احتباس آب و نمک توسط آنژیو تانسین ۱۱

آنژیوتانسین II از سه طریق به طور مستقیم سبب کاهش دفع آب و نمک از کلیهها میشود: ۱) با انقباض عروق خونی کلیهها سبب فیلترهشدن مایع کمتری به داخل توبولها میشود. همچنین این امر سبب ۲) کاهش فشار مویرگهای دور توبولی و افزایش بازجذب مایع و نمک از توبولها به داخل آنها میشود و ۳) آنژیوتانسین به طور مستقیم بر سلولهای توبولی اثر کرده و بازجذب سدیم و آب را افزایش میدهد.

آنژیوتانسین به طور غیرمستقیم نیز احتباس آب و نمک را افزایش میدهد، بدین صورت که ترشح آلدوسترون را افزایش میدهد، بدین صورت که ترشح آلدوسترون را افزایش میدهد. احتباس سدیم نیز طبق پدیده اسمز سبب افزایش میدهد احتباس اسده که این امر سبب افزایش حجم مایع خارج سلولی و افزایش فشار شریانی در بلند مدت میگردد. در صورت مصرف نمک در مقادیر زیاد، حجم خون و فشارخون افزایش یافته و این عوامل به طور فیدبکی، ترشح رنین و تولید آنژیوتانسین را کاهش میدهند. نهایتاً از احتباس آب و نمک سبب بازگشت نمک جلوگیری شده و دفع آب و نمک سبب بازگشت فشارخون به حد طبیعی، علیرغم افزایش دریافت آن می شود.

تومورهای سلولهای پهلوی گلومرولی که مقادیر زیادی رنین ترشح میکنند، همان طور که انتظار میرود، سبب افزایش فشارخون می گردند. زیرا رنین، تولید آنژیوتانسین II را افزایش داده و آنژیوتانسین II نیز اثرات خود در افزایش فشارخون را به شدت اعمال می کند.

هیپرتانسیون تک کلیهای گلدبلات

اگر یکی از دو کلیه برداشته شود و کلیه سمت مقابل نیز توسط گیرهای به طور ناقص مسدود شود، فشارخون شریانی افزایش می یابد. ابتدا فشار به طور سریع بالا می رود و طی روزهای بعدی با سرعت کمتری افزایش می یابد. علت این امر این است که کاهش فشار خون پس از نقطه انسداد در کلیه سبب ترشح رنین از کلیه، تولید آنژیوتانسین II و آلدوسترون و افزایش سریع فشار شریانی تا حدی می شود که فشار در کلیه نیمه مسدود شده به حد طبیعی باز گردد. یعنی فشار شریانی داخل کلیوی طبیعی به قیمت افزایش فشار فشار شریانی داخل کلیوی طبیعی به قیمت افزایش فشار فشار شریانی داخل کلیوی طبیعی به قیمت افزایش فشار

شریانی محیطی حفظ می شود. ترشح رنین در عـرض چند روز کاهش می یابد، زیرا فشار به حـد طبیعی رسیده است. افزایش آهسته فشـار خـون در طـی روزهـای بـعد نـاشی از احتباس آب و نمک توسط آلدوسترون و آنژیوتانسین II در کلیهای که شریان آن تنگ شده است، می باشد.

هیپرتانسیون دو کلیهای گلدبلات هنگامی که یکی از کلیهها سالم است و شریان کلیه سمت مقابل تنگ است، کلیهای که شریان تنگ دارد رنین ترشح کرده و موجب تولید آنژیوتانسین II و آلدوسترون میشود. این مواد علاوه بر اینکه بر کلیهای که شریان تنگ دارد اثر میکنند، بر کلیه سمت مقابل نیز اثر کرده و با احتباس آب و نمک توسط آن سبب ایجاد هیپرتانسیون میشوند.

هیپر تانسیون ناشی از کو آر کتاسیون آئو رت کوآرکتاسیون آئو رت کوآرکتاسیون آئورت نوعی تنگی مادرزادی آئورت است که در نقطهای پس از جداشدن شاخه شریانی سر و اندامهای فوقانی ولی پیش از جداشدن شاخه شریان کلیوی ایجاد میگردد. این حالت، فشار خون قسمتهای تحتانی بدن و کلیهها را کاهش میدهد و حالتی شبیه به هیپرتانسیون تک کلیهای گلدبلات ایجاد میشود. بدین ترتیب، فشار قسمت فوقانی محل کوآرکتاسیون آئورت، تحت تأثیر آنژیوتانسین و آلدوسترون، افزایش یافته تا فشار بخشهای تحتانی بدن به حد طبیعی برسد.

نکته جالبی که در این نوع از هیپرتانسیون وجود دارد این است که با وجود اینکه فشار قسمتهای فوقانی بدن به شدت بالا میباشد، جریان خون بافتهای آن قسمت طبیعی است. این امر ناشی از خودتنظیمی بلندمدت مکانیسمهای کنترل جریان خون موضعی میباشد.

هیپرتانسیون ناشی از پرهاکلامپسی
پرهاکلامپسی یا مسمومیت حاملگی در برخی از زنان حامله
احتمالاً به علت ترشح موادی سمی از جفت ایجاد میشود.
یکی از تظاهرات اصلی این اختلال، افزایش فشارخون است.
دو دلیل برای این افزایش فشارخون ذکر شده است: اول
اینکه مواد سمیای که توسط جفت ایسکمیک ترشح
میشوند، منجر به اختلال عمل سلولهای اندوتلیال عروق
سراسر بدن، کاهش ترشح مواد گشادکننده عروقی از جمله

اکسید نیتریک (NO) و نهایتاً انقباض عروقی می گردند. علت دوم اینکه ممکن است غشای گلومرولها توسط یک فرآیند خودایمنی ضخیم شوند. بنابراین فیلتراسیون مایع و نمک از کلیهها کاهش یافته و احتباس آنها در خون سبب هیپرتانسیون می گردد.

هپیرتانسیون نوروژنیک یا عصبی

در موارد تحریک شدید سمپاتیک به عنوان مثال در حین استرس یا اضطراب، انقباض عروقی شدیدی در کل بدن ایجاد شده و هیپرتانسیون حاد بروز میکند. همچنین قطع اعصاب گیرندههای فشاری یا تخریب مسیر منزوی (محل ارتباط اعصاب بارورسپتورهای کاروتید و آئورتی با ساقه مغز) موجب می شود تا ایمپالسهای مهاری رسیده از این اعصاب به مرکز وازوموتور، از بین بروند. از بینرفتن مهار، موجب افزایش فعالیت مرکز وازوموتور، انقباض عروقی گسترده در سراسر بدن و افزایش شدید فشارخون میگردد. اما فشار ظرف یک تا دو روز به حد طبیعی بر میگردد، زیرا پاسخ مرکز وازوموتور به فقدان پیامهای بارورسپتوری به تدریج از بین می رود. علاوه بر این، فعال شدن اعصاب سمپاتیک کلیوی نیز می تواند با مختل کردن مکانیسم ناتریورز فشاری موجب میپرتانسیون مزمن شود.

هیپرتانسیون اساسی

هیپرتانسیون اولیه یا اساسی hypertension) بیشتر موارد هیپرتانسیون را به خود اختصاص میدهد. علت این نوع از هیپرتانسیون شناخته شده نیست. چاقی و اضافه وزن میتوانند در ایجاد هیپرتانسیون اولیه نقش به سزایی داشته باشند. به علت نیاز بافت چربی به جریان خون بالا، برون ده قلبی افزایش می یابد و فشارخون زیاد می شود. هنگامی که هیپرتانسیون چند ماه تا چند سال ادامه می یابد، ممکن است مقاومت کل عروق محیطی افزایش یابد. فعالیت سمپاتیک در افراد چاق بیشتر از افراد عادی است. درباره علت این امر می توان گفت که هورمون های مترشحه از سلول های چربی مانند لپتین ممکن است نواحی مختلف هیپوتالاموس را تحریک کنند که این نواحی هم به نوبه خود اثر تحریکی بر مراکز وازوموتور در بصل النخاع دارند. همچنین در افراد چاق، سطح آنژیوتانسین بصل النخاع دارند. همچنین در افراد چاق، سطح آنژیوتانسین و آلدوسترون بالاست و مکانیسم ناتریورز فشاری کلیهها

نیز مختل است. بنابراین کلیهها مقادیر کافی نـمک و آب را دفع نمیکنند مگر اینکه فشار شریانی بالا باشد. تمامی این عوامل موجب میشوند تا افراد چاق بسیار بیشتر از افراد عادی مستعد هیپرتانسیون اساسی باشند.

هیپرتانسیون اساسی معمولاً به دو صورت میباشد:
هیپرتانسیون غیرحساس به نمک و هیپرتانسیون حساس به
نمک. در افراد مبتلا به هیپرتانسیون اولیه غیرحساس به
نمک، فشار شریانی با افزایش دریافت نمک تغییر چندانی
نمکند ولی در بیمارانی که هیپرتانسیون اولیه حساس به
نمک دارند، دریافت مقدار زیاد نمک، هیپرتانسیون را به
وضوح تشدید میکند. دلیل تفاوت بین هیپرتانسیون حساس
به نمک و هیپرتانسیون غیرحساس به نمک احتمالاً به
تفاوتهای ساختاری یا عملکردی کلیهها در این دو گروه از
بیماران مبتلا به افزایش فشارخون مربوط است.

دو دسته کلی از داروها برای درمان هیپرتانسیون اساسی به کار میرود: ۱) داروهای گشادکننده عروق که از طریق مهار سیگنالهای عصبی سمپاتیک به کلیهها، شلکردن مستقیم عضله صاف عروق کلیه و مهار فعالیت سیستم رنین – آنژیوتانسین در عروق کلیه یا توبولهای کلیه، جریان خون کلیه را افزایش میدهند و ۲) داروهای مُدر (diuretics) که بازجذب توبولی نمک و آب را کاهش میدهند.

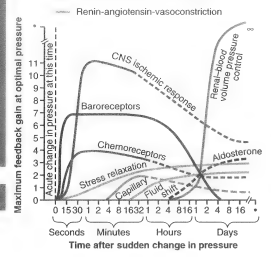
علل ژنتیکی هیپرتانسیون

هیپرتانسیون در برخی از نژاد موشها، خرگوشها و سگها دیده شده است. در انسانها چندین موتاسیون ژنی مختلف شناسایی شده است که میتوانند موجب هیپرتانسیون شوند. این موارد هیپرتانسیون، هیپرتانسیون صونوژنیک نامیده میشوند. در اثر موتاسیون در یک ژن ایجاد میشوند. در هسمه این نوع هیپرتانسیونها، بازجذب آب و نمک از توبولهای کلیوی افزایش مییابد. با این وجود، این نوع از هیپرتانسیونها بسیار نادر میباشند.

خلاصهای از سیستم منسجم و چند منظوره تنظیم فشار شریانی

مکانیسمهای کنترل کننده فشار شریانی که تا اینجا شرح داده شدند را می توان به سه گروه عمده به شرح زیر تقسیم بندی کرد (شکل ۲۰۱۴):

۱. مکانیسمهایی که به سرعت یعنی ظرف چند ثانیه تا چند



شکل ۱۴-۴. قدرت تقریبی مکانیسمهای مختلف کنترل فشار شریانی در فواصل زمانی مختلف. همان طور که می بینید، مکانیسم کلیوی – مایعات بدنی در کنترل فشارخون دارای گین فیدبکی بی نهایت است.

حفرات قلب را کشیده تر می کند. در نتیجه این کشش، عضله قلب با نیروی بیشتری منقبض می شود و این حالت، خون اضافی را که از گردش خون عمومی وارد شده است، تخلیه می کند. بنابراین عامل اصلی در تنظیم برون ده قلبی، میزان بازگشت وریدی به قلب عبارت است از مجموع همه جریانهای موضعی خون در تک تک بافتهای گردش خون محیطی. بنابراین برون ده قلب توسط مجموع همه فاکتورهای مختلف بدن که جریان خون موضعی را کنترل می کنند، تعیین می شود. در حالات طبیعی، می تواند تا ۲/۵ برابر بیش از مقادیر بازگشت وریدی طبیعی، را یمپ کند.

نقش مقاو مت محیطی در برونده قلبی همان طور که میدانید، برونده قلبی برابر است با فشار شریانی بر روی مقاومت کل محیطی. بنابراین با افزایش مقاومت محیطی، برونده قلبی کاهش مییابد و بالعکس.

عوامل افزاینده و کاهنده بازده قلبی محرکهای عصبی مانند افزایش فعالیت سیستم سمپاتیک و مهار فعالیت سیستم پاراسمپاتیک با افزایش قدرت و سرعت دقیقه عـمل مـی کنند و شـامل مکانیسم فیدبکی بارورسپتوری، مکانیسم ایسکمی سیستم عصبی مرکزی و مکانیسم کمورسپتوری هستند.

- مکانیسمهای میان مدت که در عرض چند دقیقه تا چند ساعت بعد عمل میکنند و شامل مکانیسم منقبض کننده عروقی رنین – آنژیوتانسین، شـلشدن نـاشی از کشش عروق و جابجایی مایع از طریق جدار مویرگها به درون یا بیرون گردش خون میباشد.
- ۳. مکانیسمهای بلند مدت که شامل عملکرد کلیهها در کنترل فشار و حجم خون است. این عملکرد در عرض چند ساعت تا چند روز فعال شده و کامل ترین و پرقدرت ترین مکانیسم تنظیم فشار میباشد. این سیستم به نوبه خود تحت تأثیر سیستم رنین آنـ ژیوتانسین آلدوسترون میباشد.

برونده قلبی، بازگشت وریدی و تنظیم آنها

برونده قلبی (Cardiac output) مقدار خونی است که در هر دقیقه توسط قلب پمپ می شود و بازگشت وریدی (Venous return) مقدار خونی است که در هر دقیقه از وریدها به درون دهلیز راست جریان می یابد. در حالت طبیعی، برونده قلبی و بازگشت وریدی با یکدیگر برابر می باشند.

برونده قلبي

برونده قلبی توسط سطح پایه متابولیسم بدن، مقدار فعالیت بدنی، سن فرد و اندازه بدن مشخص می شود. در بالغین در حال استراحت، میزان برونده قلبی ۵ لیتر در دقیقه است که این مقدار در سنین بالا کاهش می یابد. برونده قلبی متناسب با سطح بدن افزایش می یابد. بنابراین گاهی اوقات برونده قلبی به ازای هر متر مربع از سطح بدن اندازه گیری می شود که به آن شاخص قلبی (Cardiac index) می گویند و در بالغین، ۳ لیتر در دقیقه به ازای هر متر مربع از سطح بدن می باشد.

مكانيسم فرانك -استارلينگ

قانون فرانک - استارلینگ بیان میدارد که اگر مقدار خونی که به قلب میرسد افزایش یابد، این خون اضافی، دیوارههای

انقباضی قلب، کارآیی آن را افزایش میدهند، همچنین افزایش حجم و قدرت انقباضی عضله قلب (هیپرتروفی قلبی) که ناشی از افزایش طولانی مدت بار کاری قلب در حد مطلوب باشد نیز چنین اثری دارد.

عواملی که توان پمپی قلب را کاهش میدهند شامل انسداد عروق کرونر، میهار تحریک عصبی قلب، عوامل پاتولوژیک مختلکننده ریتم قلبی، بیماریهای دریچهای قلب، افزایش مقاومت شریانی در مقابل پمپ قلب، بیماری مادرزادی قلب، میوکاردیت و هیپوکسی قلب میباشند.

نقش دستگاه عصبی در تنظیم فشار شریانی در حین فعالیت

همان طور که قبلاً نیز گفته شد، در حین فعالیت، افزایش متابولیسم بافتها سبب آزادسازی مواد متسعکننده عروقی شده و شریانچهها گشاد می شوند. اما چه عاملی سبب ممانعت از افت فشار شریانی علی رغم این گشادشدگی عروق محیطی در حین فعالیت می شود؟ علت این امر این است که سیگنالهای حرکتی که از مغز به عضلات فعال می روند، همزمان به مرکز وازوموتور رفته و این مرکز نیز سبب انقباض عروق بزرگ، افزایش ضربان قلب و افزایش قدرت انقباضی قلب می شود. همه این تغییرات در کنار هم، فشار شریانی را قالت عادی بالاتر می برند که به نوبه خود باز هم خون بیشتری را به عضلات فعال می رساند.

افزایش برونده قلبی

برخی از شرایط پاتولوژیک سبب کاهش شدید مقاومت محیطی و افزایش غیرطبیعی برونده قلبی میشوند. یکی از این بیماریها بریبری است که از کمبود ویتامینهای گروه B ناشی میشود. کمبود این ویتامینها، توانایی بافتها در استفاده از برخی مواد غذایی را کاهش میدهد. به دنبال آن اتساع عروقی ایجاد شده، جریان خون بافت، بازگشت وریدی و برونده قلبی افزایش میابند. در فیستول (شنت) شریانی وریدی، هیپرتیروئیدی و آنمی نیز مقاومت محیطی کاهش شدید شدیدی پیدا میکند (در هیپرتیروئیدی به علت افزایش شدید متابولیسم بافتی و در آنمی به علت کاهش ویسکوزیته خون) متابولیسم برونده قلبی افزایش مییابد.

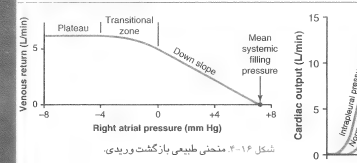
كاهش برونده قلبي

هم عوامل داخل قلبی و هم عوامل خارج قلبی می توانند سبب کاهش برون ده قلبی شوند. عوامل داخل قلبی ممکن است با آسیب به خود قلب سبب افت برون ده آن شوند. این عوامل شامل انسداد شدید عروق کرونر و در نتیجه انفارکتوس میوکارد، بیماری شدید دریچهای قلب و میوکاردیت، تامپوناد قلبی و اختلالات متابولیک قلب میباشند. عوامل خارج قلبی نیز در کاهش برون ده قلب دخیلند. به عنوان مثال، کاهش حجم خون و اتساع شدید عروق ناشى از غير فعال شدن سيستم سمياتيك باكاهش فشار پرشدگی سیستم عروقی، بازگشت وریدی به قلب و در نتیجه، برون ده قلبی را کاهش می دهد. انسداد وریدهای بزرگ نیز خون بازگشتی به قلب و برونده قلبی را کاهش مىدهد. كاهش توده بافتى به ويژه كاهش توده عضله اسکلتی که از بی تحرکی ناشی می شود نیز سبب کاهش مصرف اکسیژن و جریان خون لازم برای عضلات میشود و در نتیجه، کاهش جریان خون عضله اسکلتی و برون ده قلبی ایجاد میگردد.

اثر فشار خارجــی وارد بــر قــلب روی بــرونده قلبـی

فشار خارجی اطراف قلب در حالت طبیعی برابر با فشار درون حفره قفسه سینه یا 4 – میلی متر جیوه می باشد. در شکل 4 – 4 ، یک نمونه از منحنی برون ده قلبی طبیعی نشان داده شده است. در این شکل توجه کنید که افزایش 4 میلی متر جیوه ای فشار داخل قفسه سینه به 4 – میلی متر جیوه 4 منحنی برون ده قلب را به همان اندازه به طرف راست جابجا می کند. زیرا در این حالت، فشار دهلیز راست باید 4 میلی متر جیوه افزایش یابد 4 افشار افزایش یافته از خارج قلب مقابله حکند.

برخی از عواملی که می توانند فشار درون حفره قفسه سینه را تغییر دهند شامل موارد زیر هستند: ۱) تغییرات چرخهای فشار درون پلور در طول تنفس، ۲) تنفس در مقابل فشار منفی که منحنی را به سمت چپ جابجا میکند، ۳) تنفس با فشار مثبت که سبب جابجایی منحنی به سمت راست می شود، ۴) بازشدن قفسه سینه که منحنی را به سمت راست جابجا میکند و همچنین ۵) تامپوناد قلبی که به معنی تجمع مقادیر زیاد مایع در حفره پریکارد اطراف قلب و در



شکل ۱۵-۴. منحنیهای برونده قلبی در مقادیر مختلف فشار داخل پلور و درجات مختلف تامپوناد قلبی.

Right atrial pressure (mm Hg)

نتیجه، افزایش فشار خارجی وارد بر قلب است. همان طور که در شکل ۱۵–۴ میبینید، این حالت، منحنی برون ده قلبی را به شدت به سمت راست میراند.

منحنىهاى بازكشت وريدى

+8

Cardiac tamponade

+12

به طور کلی چند عامل اصلی در بازگشت وریدی از گردش خون عمومی به قلب نقش دارند. یکی از این عوامل، فشـار دهلیز راست است که یک نیروی معکوس بر وریدها اعمال می کند و مانع از جریان خون به درون دهلیز راست می شود. فشار پرشدگی گردش خون عمومی و مقاومت در برابر جریان خون نیز در به جلوراندن خون به سمت دهلیز راست نـقش دارند. تأثیر همه این عوامـل در بـازگشت وریـدی خـون در منحنی بازگشت وریدی که در شکل ۱۶-۴ آمده، نشان داده شده است. فشار دهلیز راست در حالت طبیعی صفر میلی متر جیوه است و همان طور که می بینید در این حالت، بازگشت وریدی برابر با برون ده قلبی یا ۵ لیتر در دقیقه است. با افزایش فشار دهلیز راست، بازگشت وریدی نیز کاهش یافته و زمانی که فشار دهلیز راست به ۷ میلیمتر جیوه می رسد، بازگشت وریدی و متعاقباً عملکرد یمیی قلب متوقف میشود. در این فشار که به آن فشار میانگین پرشدگی سیستمیک میگویند، همه جریانهای گردش خون عمومی متوقف شده و فشارهای شریانی و وریدی با هم برابر میشوند.

در شکل ۱۶–۴ می بینید که با کاهش فشار دهلیز راست به مقادیر منفی، بازگشت وریدی نیز افزایش می یابد اما در فشارهای کمتر از ۲– میلی متر جیوه، بازگشت وریدی به یک کفه می رسد و مقدار آن با کاهش بیشتر فشار دهلیز راست،

افزایش نمییابد. علت این امر، روی هم خوابیدن (کلاپس) وریدهای در حال ورود به قفسه سینه، به علت فشار مکشی از طرف قلب میباشد.

فشار میانگین پر شدگی گردش خون زمانی که عمل پمپی قلب متوقف شود، جریان خون در کل سیستم گردش خون متوقف شده و فشار خون در همه جای

سیستم گردش خون متوقف شده و فشار خون در همه جای سیستم گردش خون یکسان خواهد بود. این فشار یکسان، فشار میانگین پرشدگی گردش خون نامیده میشود. توجه کنید که این فشار تا حدی با فشار میانگین پرشدگی سیستمیک تفاوت دارد زیرا فشار میانگین پرشدگی گردش خون، هم فشار گردش خون سیستمیک و هم گردش خون ریوی را شامل میشود. عواملی که فشار وارد بر عروق خونی را افزایش میدهند سبب افزایش فشار میانگین پرشدگی گردش خون میشوند. دو تا از مهم ترین این عوامل، افزایش تونوس سمپاتیک وارده بر عروق خونی و افزایش حجم خون

هر چه اختلاف بین فشار پرشدگی گردش خون و فشار دهلیز راست بیشتر باشد، اختلاف فشار برای بازگشت وریدی بیشتر است و بنابراین بازگشت وریدی افزایش می یابد. به طور کلی هر چه فشار میانگین پرشدگی گردش خون بیشتر باشد، منحنی بازگشت وریدی (شکل ۱۶–۴) بیشتر به سمت بالا و راست جابجا شده و هر چه این فشار کمتر باشد، منحنی بیشتر به سمت پایین و چپ جابجا می شود.

مقاومت در برابر بازگشت وریدی

بیشترین مقاومت در برابر بازگشت وریدی در خود وریدها ایـجاد مـیگردد و قسـمتی از اَن هـم در شـریانچهها و شریانهای کوچک واقع است. بازگشت وریدی توسط فرمول



$VR = \frac{Psf-PRA}{RVR}$

که در آن VR بازگشت وریدی، Psf فشار میانگین پرشدگی سیستمیک، PRA فشار دهلیز راست و RVR مقاومت در برابر بازگشت وریدی است. مقدار طبیعی بازگشت وریدی در انسان ۵ لیتر در دقیقه و مقاومت در برابر بازگشت وریدی ۱/۴ میلی متر جیوه به ازای هر لیتر جریان خون می باشد.

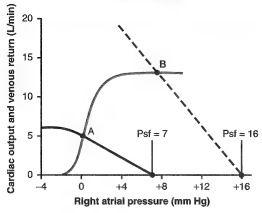
منحنیهای همزمان برونده قلبی و بــازگشت وریدی

از منحنیهای همزمان برون ده قلبی و بازگشت وریدی که در شکل -۱۷ نشان داده شده است، جهت تحلیل برون ده قلبی و فشار دهلیز راست در حالات طبیعی و غیرطبیعی استفاده می شود. در این شکل، دو منحنی در یک نقطه تعادل به نام نقطه A یکدیگر را قطع کردهاند. در این نقطه، برون ده قلبی با بازگشت وریدی برابر بوده (A لیتر در دقیقه) و فشار دهلیز راست صفر میلی متر جیوه است.

همان طور که در این شکل دیده می شود، افزایش حجم خون، فشار متوسط پرشدگی سیستمیک را به طور حاد افزایش داده (تا ۱۶ میلی متر جیوه) و منحنی بازگشت وریدی را به سمت بالا و راست می چرخاند. این امر سبب می شود که منحنی بازگشت وریدی، منحنی برون ده قلبی را در نقطه B قطع کند. در این حالت، برون ده قلبی به ۲/۵ تا ۳ برابر افزایش یافته و فشار دهلیز راست تا ۸ میلی متر جیوه بالا می رود.

تحریک سمپاتیک اثری قدرتمند بر منحنیهای برونده قلب و بازگشت وریدی دارد. تحریک سمپاتیک سبب تقویت عمل پمپی قلب شده و در گردش خون عمومی سبب افزایش فشار میانگین پرشدگی سیستمیک میشود، زیرا عروق محیطی به ویژه وریدها را منقبض میکند و مقاومت در برابر بازگشت وریدی را بالا میبرد.

مهار سمپاتیک که به عنوان مثال در بی حسی کامل نخاعی ایجاد می گردد نیز سبب کاهش فشار میانگین پرشدگی سیستمیک، کاهش بازگشت وریدی و برون ده قلبی می شود.



شکل ۱۷–۴. منحنی همزمان برونده قلبی و بازگشت وریدی که یکدیگر را در نقطه تعادل A قطع کردهاند. با افزایش بـازگشت وریدی، منحنی بازگشت وریدی (خطچین)، منحنی برونده قـلبی را در نقطه B قطع میکند.

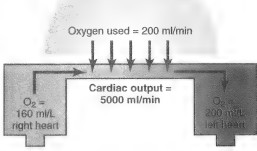
هنگامی که یک فیستول بزرگ شریانی وریدی که رابطه مستقیمی بین یک شریان بزرگ و یک ورید بزرگ ایجاد میکند، وجود داشته باشد، هم برون ده قلبی و هم بازگشت وریدی افزایش مییابند. افزایش بازگشت وریدی به این علت است که خون بدون هرگونه مانع، مستقیماً از شریان بزرگ به یک ورید بزرگ جریان مییابد و بیشتر اجزای مقاومتی گردش خون محیطی را حذف میکند (میان بر میزند). کاهش مقاومت محیطی که به علت بازشدن فیستول ایجاد میشود همچنین پس بار قلبی را کاهش داده و برون ده قلبی را افزایش می دهد.

روشهای اندازهگیری برون ده قلبی

در حیوانات می توان ابزارهایی را وارد آئورت یا شریان ریوی کرده و با اتصال آنها به یک جریان سنج (فلومتر)، جریان خون را اندازه گیری نمود. اما در انسان از روشهای غیرمستقیم برای اندازه گیری برون ده قلبی استفاده می شود. دو روش عمده اندازه گیری برون ده قلبی در انسان شامل روش اکسیژنی فیک (Fick oxygen method) و روش رقسیق شدن معرف (Indicator dilution method)

روش اکسیژنی فیک در شکل ۱۸–۴ نشان داده شده است. همان طور که میبینید، در هر دقیقه ۲۰۰ میلیلیتر اکسیژن از ریهها وارد خون ریوی میشود. همچنین غلظت

LUNGS



شکل ۱۸ ۴. روش اکسیژنی فیک برای اندازهگیری برون ده قلبی.

اکسیژن خونی که از سمت راست قلب وارد ریدها میشود، ۱۶۰ میلیلیتر در هر لیتر خون است در حالی که غلظت آن در خونی که وارد سمت چپ قلب میشود، ۲۰۰ میلیلیتر در هر لیتر خون میباشد. با استفاده از این اطلاعات می توان فهمید که هر لیتر خونی که از ریدها می گذرد، ۴۰ میلیلیتر اکسیژن دریافت می کند، چون کل مقدار اکسیژنی که در هر دقیقه از ریدها جذب خون می شود، ۲۰۰ میلیلیتر است. پس باید در هر دقیقه ۲۰۰ تقسیم بر ۴۰ یعنی ۵ قسمت ۱ لیتری خون از گردش خون ریوی بگذرد. بنابراین مقدار خونی که در هر دقیقه در ریدها جریان دارد ۵ لیتر است که در واقع برون ده قلبی را نشان می دهد. پس برون ده قلبی را می توان از فرمول زیر محاسبه کرد:

برون ده قلبی (لیتر در دقیقه) O_2 جذب شده توسط ریهها در هر دقیقه (میلی لیتر در دقیقه) اختلاف O_2 شریانی با O_2 وریدی (میلی لیتر در هر لیتر خون)

در روش رقیق شدن معرف، ابتدا یک رنگ به داخل دهلیز راست یا یک ورید بزرگ تزریق می شود و سپس غلظت آن در یک شریان محیطی اندازه گیری می شود. رنگ پس از چند ثانیه به شریان محیطی می رسد و سپس غلظت آن رفته رفته کم می شود. با رسم منحنی غلظت رنگ در مقابل زمان می توان طبق معادله زیر، برون ده قلبی را به دست آورد.

جریان خون بافت و عضلات اسکسلتی در حسین فعالیت

جریان خون عضلات اسکلتی در حین فعالیت، در افراد ورزیده می تواند به ۱۵ تا ۲۵ برابر افزایش یابد. در حین انقباضات، به علت فشرده شدن عروق خونی، جریان خون کاهش یافته و در فواصل بین انقباضات افزایش می یابد. همچنین در هنگام فعالیت، مویرگهایی که در حال استراحت جریان خون اندکی دارند، باز می شوند و فاصله انتشار اکسیژن و سایر مواد مغذی از مویرگها به فیبرهای عضله در حال انقباض کم می شود و گاهی سطح مویرگها برای انتشار اکسیژن و مواد غذایی از خون به ۲ تا ۳ برابر می رسد.

جریان خون عضله اسکلتی همانند بافتهای دیگر توسط عوامل موضعی و عوامل عصبی تنظیم میشود. عوامل موضعی در حین فعالیت عضله از آن آزاد شده و با گشادکردن شریانچهها سبب افزایش جریان خون عضله میشوند. این عوامل شامل کمبود اکسیژن، افزایش دی اکسیدکربن، آدنوزین، یونهای پتاسیم، آدنوزین تریفسفات و اسید لاکتیک میباشند. عوامل عصبی همان رشتههای سمپاتیکی هستند که قبلاً نیز در این فصل توصیف شدهاند.

در حین فعالیت به منظور تأمین جریان خون بالای عضلات، سه تغییر عمده در گردش خون ایجاد میگردد که به شرح زیر است: ۱) افزایش فعالیت سمپاتیک، ۲) افزایش برونده قلب. فعالیت سیستم سمپاتیک به شدت افزایش می یابد و پیامهای پاراسمپاتیک به قلب هم تا حدی کاهش می یابند. این امر ناشی از پیامهایی است که از مغز به عضلات اسکلتی رفته و همزمان از مراکز کنترل عضلات مغز به مرکز وازوموتور میروند. در این حالت، قلب به شدت تحریک می شود و سرعت و قدرت این حالت، قلب به شدت تحریک می شود و سرعت و قدرت انقباض آن افزایش می یابد. همچنین اکثر شریانچههای محیطی ناشی از اثر سمپاتیک، منقبض شده اما شریانچههای عضلات فعال به علت وجود عوامل وازودیلاتور موضعی، گشاد می شوند تا جریان خون را به بافت فعال افزایش دهند. سیستم عروق کرونری قلب و عروق فعال افزایش دهند. سیستم عروق کرونری قلب و عروق

۶۰×رنگ تزریق شده برحسب میلیگرم

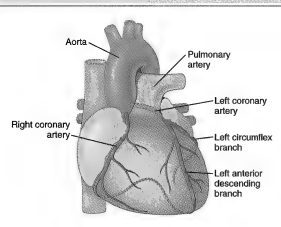
۱۹۰۰ ردون ده قلبی (میلی لیتر در دقیقه) میانگین غلظت رنگ در هر میلی لیتر خون در مدت زمان منحنی برحسب ثانیه میانگین غلظت رنگ در هر میلی لیتر خون در مدت زمان منحنی ×مدت زمان منحنی برحسب ثانیه

خونی مغز فاقد اثرات منقبض شونده عروقی هستند. اهمیت این حالت در آن است که هم قلب و هم مغز برای فعالیت به اندازه عضلات اسكلتي ضروري هستند. در حين فعاليت عـضلانی، عروق وریدی منقبض شده، فشار پرشدگی سیستمیک و بنابراین برون ده قلبی افزایش می یابد. نکته مهمی که در ارتباط با افزایش فشار شریانی در حین فعالیت باید دانسته شود این است که اگر فردی در شرایطی مختلف به فعالیت بپردازد اما تنها از تعداد کمی از عضلات خود استفاده کند، پاسخ سیستم عصبی سمپاتیک همچنان در سایر مناطق بدن هم ایجاد می شود، ولی اتساع عروق تنها در چند عضله فعال صورت می گیرد. این امر موجب افزایش فشار شریانی تا ۱۷۰ میلیمتر جیوه می شود. در عوض هنگامی که فردی با تمام بدن خود مشغول ورزش است، مثلاً هنگام دویدن یا شناکردن، فشار شریانی چندان افزایش پیدا نمى كند، زيرا در اين حالت عروق قسمت اعظم عضلات بدن به شدت متسع می شوند.

گردش خون کرونری

خونرسانی عضله قلب توسط شریانهای کرونری انجام می گیرد زیرا فقط $\frac{1}{1}$ میلیمتر داخل سطح اندوکاردی می تواند از خون داخل حفرات قلب تغذیه شود. شریانهای کرونری از بخشهای پروگزیمال آئورت منشعب شده، شریان کرونری چپ عمدتاً به قسمتهای قدامی و طرفی بطن چپ خونرسانی می کند، در حالی که شریان کرونری راست به بخش اعظم بطن راست و در ۸۰ تا ۹۰ درصد افراد به قسمت خلفی بطن چپ خون می رساند (شکل ۹۱–۴). خون وریدی کرونر بطن چپ از طریق سینوس کرونر به سمت راست قلب می ریزد (۷۵٪ از جریان خون کرونری) و بیشتر خون وریدی عضله بطن راست از طریق وریدهای کوچک قدامی قلب به دهلیز راست تخلیه می گردد. مقدار بسیار کمی از خون وریدی کرونری نیز از طریق وریدهای بسیار ریـز تـبزین کـرونری به می شود.

جریان خون کرونری همزمان با افزایش فعالیت قلب، افزایش میبابد اما این افزایش کمتر از میزان مکفی است. به عبارت دیگر، نسبت انرژی مصرف شده توسط قلب، به جریان خون کرونری رو به افزایش مینهد. بدین جهت بازده مصرف انرژی توسط قلب زیاد میشود تا بر این کمبود نسبی خونرسانی کرونری غلبه کند.



شکل ۱۹-۴. شریانهای کرونری.

جریان خون کرونری در بطن چپ در حین سیستول بطنی که قلب با قدرت فشرده می شود، کاهش می یابد اما در حین دیاستول که قلب شل می شود، فشار از روی عروق کرونری برداشته شده و جریان خون در آنها افزایش می یابد. در بطن راست، کاهش جریان خون در حین سیستول چندان زیاد نیست زیرا قدرت انقباضی بطن راست کمتر از بطن چپ می باشد.

همچنین قابل ذکر است که شریانهای کرونری روی سطح قلب (اپیکاردیال) به داخل عضله قلب منشعب شده (شریانهای اینتراکاردیال) همچنین به داخل سطحی از عضله قلب که به سمت حفره قلبی است، رفته و شریانهای زیر اندوکارد (ساباندوکاردیال) را تشکیل میدهند. بنابراین در حین انقباضات عضله قلبی، عروق کرونری درون عضله قلب تحت فشار قرار گرفته و جریان خون زیر اندوکاردی کاهش مییابد. در حالت طبیعی، عروق اضافی شبکه اندوکاردی به طور طبیعی این وضعیت را جبران میکنند، اما اندوکاردی که جریان خون یک ناحیه از قلب مختل میشود، زمانی که آسیب میبیند و دچار انفارکتوس میشود، اولین مکانی که آسیب میبیند و دچار انفارکتوس میشود، ناحیه زیر اندوکاردی).

تنظیم جریان خون کرونری

جریان خون عروق کرونر متناسب با میزان فعالیت قلب تنظیم می شود. با افزایش فعالیت قلب، نیاز به اکسیژن افزایش یافته و جریان خون کرونری نیز افزایش می یابد. در حالت طبیعی حدود ۷۰ درصد از اکسیژن خون شریانهای

کرونری در حین عبور از عضله قلب از آن برداشت میشود. بنابراین با افزایش فعالیت قلب، اکسیژن چندان زیادی نمی تواند از خون کرونری برداشته شود، مگر اینکه جریان خون کرونری افزایش یابد. کاهش اکسیژن در قلب سبب آزادسازی مواد وازودیلاتور از قلب میشود. مهمترین این میواد، آدنوزین است که از تجزیه آدنوزین تری فسفات (ATP) حاصل میشود. مواد وازودیلاتور دیگر شامل یون پیتاسیم، یون هیدروژن، دی اکسیدکربن، برادی کینین و پروستا گلاندین ها می شوند.

عوامل عصبی نیز در تنظیم جریان خون بسیار مؤثر میباشند و به طور عمده اثرات خود را از دو راه زیـر اعـمال میکنند:

۱. اثرات مستقیم: عصب واگ با آزادسازی استیلکولین موجب اتساع عروق کرونری میشود. نوراپینفرین آزاد شده از انتهای اعصاب سمپاتیک با اثر بر رسپتورهای آدرنرژیک آلفا سبب انقباض عروق کرونری و اپینفرین با اثر بر رسپتورهای آدرنرژیک بتا موجب اتساع خفیف آنها میشود. به طور کلی، اثر غالب سمپاتیک بر عروق کرونری، انقباض عروقی میباشد. شریانهای کرونری ایکاردی بیشتر حاوی رسپتورهای آلفا و شریانهای انـدوکاردی بیشتر حاوی رسپتورهای الفا و شریانهای انـدوکاردی بیشتر حاوی رسپتورهای بتا میباشند. متابولیک و نهایتاً بازگشت جریان خون به حد طبیعی متابولیک و نهایتاً بازگشت جریان خون به حد طبیعی میشود.

7. اثرات غیر مستقیم: همان طور که می دانید، اعصاب سمپاتیک قدرت و سرعت انقباضی قلب را افزایش می دهند. این اثر سبب افزایش مصرف اکسیژن، کاهش اکسیژن خون شریان کرونری و آزادشدن مواد متابولیک وازودیلاتور شده و نهایتاً به طور غیر مستقیم عروق کرونری را گشاد کرده و جریان خون کرونری به قلب افزایش می یابد. عصب واگ نیز با کاهش دادن قدرت و سرعت انقباضی قلب، مصرف اکسیژن و همچنین جریان خون کرونری را کاهش می دهد.

متابوليسم عضله قلب

کلیات متابولیسم قلبی تقریباً همانند بافتهای دیگر میباشد اما تفاوتهایی نیز در متابولیسم قلبی با بافتهای دیگر بدن وجود دارد. مهمترین تفاوت این است که در حین استراحت،

عضله قلب به طور طبیعی به جای کربوهیدراتها از اسیدهای چرب برای کسب انرژی استفاده میکند و تا حدود ۷۰٪ انرژی خود را از متابولیسم آنها کسب میکند. در شرایط بیهوازی، قلب میتواند انرژی خود را از گلوکز از طریق مسیر گلیکولیز تامین کند. گلیکولیز سبب تولید اسید لاکتیک زیادی میگردد و این اسید لاکتیک موجب درد قلبی در مواقع ایسکمی میشود.

در شرایط ایسکمیک، ATP که مسئول انقباض عضلانی و اعمال متابولیک سلول میباشد، به آدنوزین مونوفسفات و آدنوزین تجزیه می گردد. آدنوزین حاصله سپس وارد خون شده و سبب گشادی عروق کرونر می گردد. این حالت سبب از دسترفتن بخش عمدهای از باز آدنین (که یکره اصلی ATP را تشکیل میدهد) از سلول می شود. سلولهای قلبی نمی توانند بیش از ۲٪ این باز را در ساعت بسازند. در صورتی که ایسکمی قلبی به مدت طولانی ادامه یابد، قلب نمی تواند این منبع انرژی را بازسازی کند و بنابراین سلولهای قلبی می میرند.

بیماریهای ایسکمیک قلب

جریان خون ناکافی کرونری سبب کاهش اکسیژن در بافت قلبی و حالتی به نام ایسکمی می گردد. شایع ترین علت ایسکمی قلبی، آترواسکلروز است. در این بیماری، کلسترول در زیر اندوتلیوم رگ رسوب کرده و نهایتاً کلسیفیه میشود و پلاکهای آترواسکلروزی ایجاد میکند. این پلاکها به داخل رگ برجسته شده و آن را به صورت کامل یا نسبی میبندند. این پلاکها اگر جدار رگ را پاره کرده و با خون تماس پیدا كنند، موجب مى شوند تا پلاكتها به آنها بچسبند و يك لخته خونی موضعی تشکیل شود که آن را ترومبوز مینامند. اگر لخته در طول رگ حرکت کند و نقطه دورتری از رگ را مسدود کند، گفته می شود که آمبولی (Embolus) عروقی یدید آمده است. در این حالت شریان کرونری ناگهان مسدود شده و حالتی را به نام انسداد حاد کرونر به وجود می آورد. علت دیگر انسداد حاد کرونر، تحریک مستقیم عضله صاف جدار شریان به وسیله پلاکهای آترواسکلروزی و یا انقباض شدید عضلات عروقی توسط رفلکسهای عصبی می باشد. این حالت همچنین می تواند منجر به ایجاد لخته و ترومبوز ثانویه رگ شود.

اگر تنگی شرایین کرونری به تدریج و در عرض چند

سال رخ دهد، عروق جانبی همزمان با ایجاد تنگی در عروق کرونری، از شرایین اصلی کرونری منشعب شده و جریان خون کافی را به قلب میرسانند تا قلب دچار ایسکمی نشود اما اگر عروق کرونری به طور حاد دچار تنگی یا انسداد شوند، عروق جانبی فرصت تشکیل نخواهند داشت و سلولهای قلبی دچار ایسکمی میشوند.

انفاركتوس ميوكارد

هنگامی که جریان خون کرونری بخش خاصی از قلب قطع می شود، آن ناحیه فعالیت خود را از دست می دهد و اگر این روند ادامه پیدا کند، حتی سلولهای آن ناحیه می میرند. به این فرآیند، انفار کتوس میوکارد (MI) اطلاق می شود. البته تا زمانی که جریان خون کرونر به کمتر از ۱۵ تا ۳۰ درصد طبیعی نرسد، سلولهای قلبی نمی میرند و تنها فعالیت خود را از دست می دهند.

چهار علت شایع پس از انفارکتوس میوکارد میتواند موجب مرگ شود که به شرح زیر است:

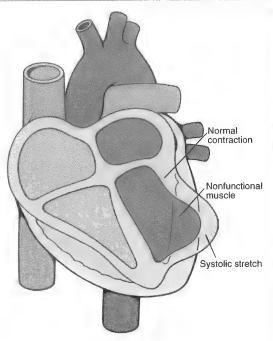
- ۱. کاهش برون ده قلب: بخشی از عضله قلب که دچار ایسکمی شده، فعالیت انقباضی خود را از دست می دهد و بنابراین با هر انقباض، به علت فشار ایجاد شده در داخل بطن، به سمت بیرون برجسته می شود. بدین صورت بخش بزرگی از نیروی پمپی بطن به هدر می رود (شکل ۲۰–۴). به این پدیده، کشش سیستولی اطلاق می شود. در این حالت قلب قادر به ایجاد نیروی انقباضی کافی در این حالت قلب قادر به ایجاد نیروی انقباضی کافی جهت پمپ مقادیر مناسب خون به داخل شریانهای محیطی در نتیجه می می می می می در نتیجه ایسکمی می می می در نتیجه شوک کرونری، شوک قلبی یا نارسایی قلب با برون ده شوک کاردیوژنیک، شوک قلبی یا نارسایی قلب با برون ده کم شناخته می شود.
- تجمع خون در وریدها: هنگامی که قلب از پمپکردن خون به سمت جلو ناتوان باشد، خون در دهلیزها و عروق ریهها یا گردش خون عمومی تجمع می یابد. در نتیجه فشار مویرگها به ویژه در ریهها افزایش یافته و با نشت مایع از مویرگهای ریوی به داخل بافت ریه، ادم ریوی پدید می آید. ادم ریوی سبب تبادل ناکافی اکسیژن در ریهها و نهایتاً مرگ می شود.
- ۳. فیبریلاسیون بطنی: علت اصلی مرگ پس از انفارکتوس میوکارد، فیبریلاسیون بطنی میباشد. دو دوره خطرناک

زمانی پس از انفارکتوس وجود دارد که احتمال ایجاد فیبریلاسیون در این زمانها بسیار بـالاست. یکـی ۱۰ دقیقه اول پس از انفارکتوس و دیگری ۱ تا چند ساعت پس از آن. فيبريلاسيون بطني ميتواند علل مختلفي داشته باشد اما ۴ علت اصلی در ایجاد آن دخیلند: الف) نشت یونهای پتاسیم از ناحیه فاقد جریان خون موجب افزایش غلظت پتاسیم مایع خارج سلولی و افزایش تحریک پذیری قلب می شود، ب) بخش ایسکمیک قلب نمی تواند به طور کامل ریولاریزه شود، بنابراین سطح خارجی سلولهای آن قسمت در جریان ریلاریزاسیون قلبی منفی بوده و جریان الکتریکی از این ناحیه به ناحیه سالم برقرار میشود. این جریان میتواند ایمپالسهای غیرطبیعیای به وجود بیاورد که موجب فیبریلاسیون میشوند، ج) تحریک سمپاتیکی قوی که به علت ناتوانی قلب در پمپ مقادیر کافی خون به آن اعمال می شود نیز تحریکپذیری قلب را افزایش میدهد و د) اتساع شدید بطنها که به علت ضعف دیواره ناحیه انفارکته ایجاد می شود موجب می گردد تا طول مسیر هدایت ایمپالس در قلب زیاد شده و همان طور که در فصل پیش گفته شد، سبب ایجاد حرکت چرخشی و نهایتاً فیبریالاسیون بطنی میگردد.

۴. پارگی ناحیه انفارکته: عضله انفارکته پس از مدتی جای خود را به بافت فیبروزی میدهد. این بافت فیبروزی در جریان کشش سیستولی که به بیرون برجسته میشود، میتواند دچار پارگی شود. با پارهشدن بطن، خون به فضای پریکاردی وارد میشود و حالتی را به نام تامپوناد قلبی به وجود میآورد که عبارت است از تحت فشار قرارگرفتن قلب از خارج، توسط خون تجمع یافته در حفره پریکاردی. در این حالت، خون نمیتواند به دهلیز راست برگردد و نهایتاً بیمار از کاهش ناگهانی برونده قلبی میمیرد.

بهبود قلب پس از انفار کتوس

همان طور که گفته شد، بافت مرده قلبی پس از مدتی توسط بافت فیبروزی جایگزین میشود. نواحی اطراف این قسمت که به حالت غیرفعال در آمدهاند اما نمردهاند، پس از مدتی با برقراری گردش خون جانبی، کاراًیی خود را باز میابند. بافت فیبروزه نیز به تدریج کوچکتر میشود.



شکل ۲۰ ۴- ۴. کشش سیستولی در ناحیه انفار کته عضله قلبی.

قلب به طور طبیعی قادر است ۳۰۰ تا ۴۰۰ درصد بیش از مقدار مورد نیاز بدن خون پمپ کند (رزرو قلبی) اما پس از بهبودی انفارکتوس، این میزان به ۱۰۰ درصد میرسد بنابراین فرد همچنان میتواند فعالیت طبیعی خود را داشته باشد اما فعالیت شدید موجب تحمیل اضافه بار بر قلب میشود.

سندرم دزدی کرونری

با افزایش فعالیت در قلبی که دچار ایسکمی شده است، عروق خونی بخشهای طبیعی قلب، گشاد شده و خون بیشتری از طریق عروق کرونر به بافت عضله طبیعی راه می یابد. این حالت موجب کاهش جریان خون به ناحیه دچار ایسکمی میشود و ایسکمی تشدید می گردد. این روند را سندرم دزدی کرونری می نامند.

انزیز صدری

افزایش فعالیت در بیمارانی که دچار ایسکمی قلبی هستند، برخی اوقات سبب درد شدید قلبی میشود که گاهی اوقات به قسمت فوقانی جناغ سینه، بازوی چپ، شانه چپ و گردن

منتشر می گردد، این حالت آنژین صدری Angina) (pectoris نام دارد. معتقدند که افزایش فعالیت سبب می شود تا جریان خون کرونری نتواند به حد کافی، ناحیه ایسکمیک را تغذیه کند. تجمع مواد اسیدی مانند اسید لاکتیک یا فرآوردههای دردزا مانند هیستامین، کینینها یا سایر آنزیمهای پروتئولیتیک، پایانههای درد را در عضله قلب تحریک کرده و ایمیالسهای درد از طریق اعصاب سمیاتیک تا دستگاه عصبی مرکزی هدایت میشوند. تحریک شدید سمپاتیک به عنوان مثال در حالات استرسزا و هیجانی نیز مى تواند با انقباض شديد عروق كرونر سبب و ايجاد أنـ ثين صدری شود. برای رفع درد آنژین صدری می توان از داروهای گشادکننده عروق مانند نیتروگلیسیرین و سایر داروهای نیتراتی استفاده کرد. داروهای بتابلاکر یا مسدودکننده گیرندههای بتا آدرنژریک مانند پرویرانولول که مانع از اثر تحریکات سمپاتیکی بر سرعت ضربان قلب و متابولیسم قلب در حین فعالیت یا بروز احساسات می شوند نیز به طور طولانی مدت در درمان آنژین صدری به کار می روند. وازودیلاتورهای دیگری از قبیل مهارکنندههای آنزیم مبدل مسدودکنندههای کانالهای کلسیمی و رانولازین هم در درمان آنژین صدری مزمن مؤثر واقع میشوند. اخیراً از دو نوع عمل جراحی برای بهبود خون رسانی به ناحیه ایسکمیک قبلب استفاده می شود که عبارتند از جراحی بای پس آئورتی – کرونری و آنژیویلاستی کرونری.

نارسايي قلبي

در نارسایی قلبی، قلب نمی تواند خون کافی را جهت برآوردن نیازهای بدن پمپ نماید. علت این بیماری می تواند کاهش توانایی انقباضی میوکارد در نتیجه کاهش جریان خون کرونری، آسیب دریچههای قلبی، فشار خارجی در اطراف قلب، کهبود ویتامین B، بیماری اولیه عضله قلب یا اختلالاتی که قلب را به پمپی با بازده کم تبدیل میکنند، باشد. کاهش توانایی پمپی قلب دو اثر عمده بر گردش خون دارد: کاهش برونده قلبی و تجمع خون در وریدهای محیطی (افزایش فشار دهلیز راست). در این حالت به علت کاهش جریان خون مغز ممکن است حتی فرد دچار اغما شود. اما این حالت چندان ادامه پیدا نمیکند، زیرا کاهش فشارخون

شریانی، رفلکسهای گردش خون که مهمترین آنها رفلکس بارورسیتوری میباشد را فعال کرده و بدین ترتیب اعصاب سمیاتیک ظرف چند ثانیه به شدت تحریک می شوند و متقابلاً اعصاب یاراسمیاتیک به قلب در همان زمان مهار می شوند. تحریک شدید سمپاتیک دو اثر عمده دارد، یکی اینکه کارآیی قلب ضعیف شده را افزایش میدهد و آن را به یمپی قوی تر تبدیل می کند و دیگری اینکه با افزایش تونوس عروقی، فشار میانگین پرشدگی سیستمیک و نهایتاً بازگشت خون وریدی به قلب را افزایش می دهد. همان طور که می دانید، افزایش بازگشت وریدی، فشار دهلیز راست که در حالت نارسایی قلبی افزایش یافته است را باز هم بالاتر میبرد. پس این اثر چگونه در افزایش کارآیی قلب نقش دارد؟ نکته مهمی که باید مدنظر داشت این است که افزایش بازگشت وریدی موجب میشود تا علاوه بر افزایش فشار دهلیز راست، قلب توسط خون بیشتری پر شود. حجم افزایش یافته قلب طبق مکانیسم فرانک – استارلینگ که در مبحث برون ده قلبی توضیح داده شد، موجب افزایش برونده قلبی میشود.

به علاوه، با کاهش برون ده قلب و نهایتاً فشار شریانی، مکانیسمهای طولانی مدت تنظیم گردش خون به تدریج فعال شده که به نوبه خود سبب بازگشت برون ده قلبی به حد طبیعی می شوند. این مکانیسمها شامل موارد زیر هستند:

۱. احتباس کلیوی مایع و افزایش حجم خون: همان طور که در مباحث بیشین نیز گفته شد، کاهش برون ده قلبی می تواند سبب کاهش برون ده ادراری و گاهی اوقات حتی قطع جریان ادرار (آنوری) شود. این امر سبب احتباس مایعات در بدن میشود و این احتباس تا زمانی ادامه پیدا می کند که برون ده قلبی، طبیعی شود تا بتواند جریان خون کلیوی را به حد طبیعی برساند. احتباس متوسط مایعات در بدن با افزایش دادن فشار پرشدگی سیستمیک و اتساع عروقی، جریان خون بازگشتی به قلب را افزایش داده و برون ده قلبی را به حد طبیعی باز میگرداند. اما این در حالتی است که برونده قلبی خیلی اُفت نکرده باشد. در موارد کاهش شدید برون ده قلبی، با وجود احتباس مایعات، برون ده قلبی نمی تواند افزایش یابد تا جریان خون کلیوی را به حد طبیعی برساند. بنابراین احتباس مايع بي وقفه ادامه مي يابد. اين مايع اضافي نه تنها دیگر برای گردش خون سودمند نیست بلکه حتی

می تواند اثرات مرگباری نیز داشته باشد. کشش بیش از حد قلب توسط حجم افزایش یافته خون، قلب را بیشتر تضعیف می کند. همچنین فیلتراسیون مایع به ریهها سبب ادم ریوی و عدم اکسیژنگیری خون شده و فیلتراسیون مایع به بافتهای محیطی، موجب ادم گسترده در سرتاسر بدن می شود.

۲. بهبودی میوکارد: پس از آسیب قلبی، به عنوان مثال توسط انفارکتوس میوکارد، قلب معمولاً به سرعت ظرف چند روز تا چند هفته بهبود می یابد که معمولاً به علت ایجاد گردش خون جانبی و هیپر تروفیک شدن عضلات سالم قلب می باشد. این امر نیز می تواند برون ده قلبی را در طولانی مدت افزایش دهد.

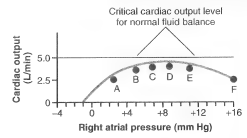
نارسایی قلبی جبران شده

همان طور که گفته شد، نارسایی حاد قلبی در عرض چند ثانیه تا چند دقیقه توسط اعصاب سمپاتیک و در عرض چند روز توسط احتباس مایعات و بهبودی نسبی قلبی بهبود می یابد. این حالت نارسایی قلبی جبران شده نام دارد. در این حالت در شرایط طبیعی، قلب می تواند مقدار کافی خون را پمپ کند اما در حین فعالیت، قلب نمی تواند توان پمپی خود را تا حد مورد نیاز برای فعالیت افزایش دهد. بنابراین حداکثر افزایش برون ده قلب نسبت به حالت طبیعی که ذخیره یا رزرو قلبی نام دارد، کاهش یافته است.

کاهش ذخیره قلبی سبب می شود تا فرد در حین فعالیت دچار تنگی نفس (دیس پنه) به علت ناتوانی قلب در پمپ خون کافی به بافتها شود. همچنین به دلیل ایسکمی عضله، در حین فعالیت، خستگی شدید عضلانی پدید خواهد آمد. تظاهر دیگر کاهش ذخیره قلبی، افزایش شدید ضربان قلب، به دلیل فعالیت بیش از حد رفلکسهای عصبی در قلب جهت غلبه بر برون ده ناکافی قلب می باشد.

نارسایی قلبی جبران نشده

در نارسایی قلبی جبران نشده، قلب قادر نیست برون ده خود را با وجود مکانیسمهای جبرانی افزایش دهد. کل این روند در شکل ۲۱–۴ آمده است. در نقطه A، برون ده قلبی به علت نارسایی حاد قلب به سطح پایینی نزول کرده است. در قسمت B، رفلکسهای سمپاتیک به شدت فعال شده و با افزایش فعالیت قلب و بازگشت وریدی و نهایتاً افزایش فشار دهلیز فعالیت قلب و بازگشت وریدی و نهایتاً افزایش فشار دهلیز



شکل ۲۱-۴، مراحل بیماری نارسایی قلبی جبران نشده که به صورت نموداری نشان داده شده است.

روند عدم جبران را می توان توسط تجویز داروهای افزایش دهنده قدرت قلب (کاردیوتونیک) که قدرت انقباضی قلب را افزایش می دهند و همچنین داروهای دیور تیک جهت افزایش دفع کلیوی مایعات متوقف کرد.

مكانيسم عمل داروهاى كارديوتونيك

داروهای کاردیوتونیک مانند دیژیتال، اگر در افراد طبیعی تجویز شوند اثر کمی در افزایش قدرت انقباضی قلب دارند، اما در موارد کاهش قدرت انقباضی قلب بسیار سودمند هستند. مکانیسم اثر این داروها، افزایش میزان یونهای کلسیم در فیبرهای عضله قلب است. در عضله نارسای قلب، رتیکولوم سارکوپلاسمیک قادر نیست مقادیر طبیعی کلسیم جهت انقباض به داخل سلول عضلانی قلب رها کند. پمپ کلسیم در غشای سلول عضلانی قلب، کلسیم را پس از

انقباض از سلول خارج میکند. داروهای دیژیتال مانند دیگوکسین، پمپ سدیم – پتاسیم را در غشای سلولهای قلبی مهار میکنند. در نتیجه، غلظت سدیم داخل سلولی زیاد شده و بدین ترتیب فعالیت مبادله سدیم – کلسیم مهار میشود. چون این مبادله گر یونهای کلسیم را در تبادل با سدیم از سلول خارج میکند. لذا با مهار آن، خروج کلسیم از سلول عضله قلب مهار شده و غلظت آن در داخل سلول افزایش میابد.

نارسایی یک طرفه قلب چپ

در مواقعی که فقط سمت چپ قلب نارسا می شود، قلب راست خون را به طور طبیعی به داخل سیستم ریوی پمپ می کند، اما این خون پس از عبور از ریه ها نمی تواند به راحتی وارد دهلیز چپ شده و از قلب چپ عبور کند، زیرا قلب چپ قدرت پمپ خون به طور طبیعی را ندارد. این امر موجب افزایش فشار مویرگهای ریوی می شود. اگر این فشار به بالاتر از فشار اسمزی کلوئیدی پلاسما برسد، مایعات از مویرگها به درون فضای بین بافتی ریه و آلوئولها نشت می کنند. در نتیجه ادم ریوی ایجاد شده که نهایتاً موجب خفگی و مرگ می گردد.

نارسایی قلب با برونده کم

در مواقعی که برون ده قلبی کاهش شدیدی می یابد، بافتهای بدن آسیب دیده و حتی تخریب می شوند. حتی سیستم قلبی عروقی هم از کمبود مواد غذایی آسیب می بینید و تخریب می گردد. این حالت، شوک کار دیوژنیک Cardiogenic (shock) یا شوک قلبی نام دارد.

شوک کاردیوژنیک سبب کاهش جریان خون کرونری می شود. کاهش جریان خون کرونری می شود. کاهش جریان خود قلب را بیشتر تضعیف بیشتر قلب، جریان کرونری را باز هم کمتر می کند و این روند به صورت یک سیکل معیوب ادامه می یابد تا در نهایت سبب تخریب قلب می گردد.

معمولاً در مواقع ایجاد شوک کاردیوژنیک، با تجویز داروهای کاردیوتونیک میتوان قدرت انقباضی قلب را افزایش داد. همچنین از خون کامل، پلاسما یا داروهای بالابرنده فشارخون جهت حفظ فشار شریانی استفاده می شود.

علل کاهش برونده ادراری در نارسایی قلبی سه علت عمده در حین نارسایی قلبی سبب می شود تا برون ده ادراری کاهش یابد و مایعات در بدن احتباس یابند. اولین علت، کاهش فشار گلومرولی کلیهها است که در نتیجه كاهش فشار شرياني و انقباض شريانچههاي أوران گلومرولها تحت تأثير رفلكس سمپاتيكي ايجاد ميشود. دومین علت، فعالشدن سیستم رنین – آنـژیوتانسین به علت كاهش جريان خون كليوي مي باشد. أنـ (يوتانسين II) شریانچههای کلیه را منقبض کرده و جریان گلومرولی را کاهش میدهد. کاهش جریان خون گلومرولی موجب میشود تا فشار مویرگهای دور توبولی هم کم شده و بنابراین جذب آب و نمک به داخل این مویرگها افزایش می یابد. علت سوم، ترشح آلدوسترون است. در نارسایی قلبی به دلیل كاهش عملكرد كليه، غلظت يتاسيم افزايش يافته و اين ماده به همراه آنژیوتانسین II موجب تحریک ترشح آلدوسترون از قشر فوق كليه مىشود. آلدوسترون سبب افزايش بازجذب یون سدیم از توبولهای کلیوی می شود. بازجذب سدیم سبب بازجذب ثانویه آب به علت اثر اسمزی یونهای سدیم میشود. یونهای سدیم و کلر بازجذب شده از توبولها وقتی وارد خون می شوند سبب افزایش اسمولالیته پلاسما مى گردند. افزايش اسمولاليته سبب ترشح هورمون ضدادراری (ADH) از دستگاه هیپوتالاموس – هیپوفیز خلفی می شود و این هورمون نیز اثر مستقیمی در بازجذب آب از توبولهای کلیوی دارد.

چه عاملی در جلوگیری از احتباس بیش از حد مایع در گردش خون نقش دارد؟ یکی از این عوامل، بازگشت برون ده قلبی به حد طبیعی و وادارسازی کلیهها به دفع آب و نمک است. عامل دیگر که از اهمیت کمتری برخوردار است، فاکتور ناتریورتیک دهلیزی (ANF) میباشد. این فاکتور در زمانی که دیواره دهلیزها به علت افزایش حجم خون تحت کشش قرار میگیرند، از آنها ترشح میشود و به نوبه خود اثر مستقیمی بر کلیهها در افزایش دفع آب و نمک دارد. این عمل در جلوگیری از علایم شدید احتقانی هنگام نارسایی قلبی نقش دارد.

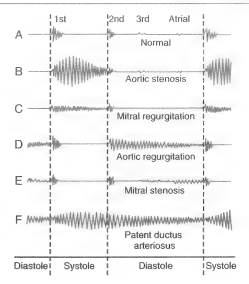
دریچههای قلبی و صداهای قلبی

صداهای قلبی معمولاً ناشی از ارتعاش دریـچههای کشـیده

شده بلافاصله بعد از بستهشدن به همراه ارتعاش دیوارههای قلبی معوار دریهها و عروق اصلی قلب میباشند. بستهشدن دریهههای دهلیزی – بطنی در ابتدای سیستول قلبی سبب ایجاد صدای اول قلبی میشود که به صورت "LUB" شنیده میشود و بستهشدن دریهههای نیمه هلالی قلبی میشود که به صورت "DUB" توسط گوشی پزشکی قلبی میشود که به صورت "DUB" توسط گوشی پزشکی شنیده میشود. مدت زمان صدای اول قلب کمی بیش از صدای دوم است اما فرکانس صدای دوم قلب بیش از صدای دور است زیرا سختی دریهههای هلالی بیش از دریههای دهلی بیش از دریههای دهلی بیش از ایرا سختی دریهههای هلالی بیش از دریههای دهلی بیش از ایرا سختی دریهههای هلالی بیش از دریههای دهلی بیش از ایرا سختی دریهههای هلالی بیش از دریههای دهلی بیش از ایرا سختی دریهههای دهلی بیش از ایرا سختی دریههای دهلی بیش از ایرا سختی دریهههای دهلی بیش از ایرا سختی دریهههای دهلی بیش از ایرا سختی دریهههای دهلی اصلی در صدای دوم) کمتر از بطنها (مکانهای اصلی ارتعاش در صدای اول) میباشد.

گاهی یک صدای بسیار ضعیف غرشی در شروع ثلث میانی دیاستول شنیده می شود که معتقدند از سرازیرشدن خون از دهلیزها که موجب نوسان خون از جلو به عقب در بین دیوارههای بطنها می گردد، ناشی می شود. این صدای سوم معمولاً با گوشی پزشکی شنیده نمی شود اما می توان آن را توسط فونوکاردیوگرام ثبت کرد. در زمان انقباض دهلیزها، سرازیرشدن خون به درون بطنها سبب ایجاد ارتعاشاتی در دیواره بطنها میگردد که صدای دهلیزی یا صدای چهارم قلب نام دارد. صدای چهارم قلب نیز قابل شنیدن نیست و تنها می توان آن را با فونوکاردیوگرام ثبت نمود. صداهای قلبی را از روی سطح قفسه سینه می توان توسط گوشی یزشکی شنید. نواحی گوشدادن به صداهای قلبی مختلف، دقيقاً در ناحيه دريجهها واقع نيستند. كانون سمع آئورت در بالای مسیر آئورت قرار دارد، زیرا صدا در طول آئورت به سمت بالا منتقل می شود. کانون پولمونر در بالای مسیر شریان پولمونر واقع است؛ کانون سه لتی بر روی بطن راست قرار دارد و کانون میترال بر روی نوک قبلب قبرار دارد، زیرا چرخش قلب به گونهای است که بیشتر بطن چپ در پشت بطن راست مخفی می شود و لذا نوک قلب نزدیک ترین قسمت بطن چپ به سطح سینه است.

با قراردادن یک میکروفون مخصوص تشخیص صداهای کم فرکانس بر روی سطح قلب میتوان صداهای قلب را به صورت موجهایی که در شکل ۲۲-۴ نشان داده شده است و موسوم به فونوکار دیوگرام میباشد، نشان داد.



شكل ۲۲-۲٪ فونوكارديوگرام قلبهای طبيعی و غير طبيعی.

موج A نشان دهنده یک موج طبیعی میباشد که صداهای اول، دوم، سوم و چهارم قلب در آن نشان داده شدهاند. صدای سوم در یک سوم تا یک دوم افراد طبیعی و صدای دهلیزی تنها در یک چهارم افراد طبیعی قابل ثبت هستند.

ضایعات دریچهای قلب

عمده ترین علت ضایعات دریچههای قلبی، تب روماتیسمی مے باشد کے عمدتاً بہ وسیلہ استریتوکوکھا خصوصاً استرپتوکوک همولیتیک گروه A ایجاد می گردد. أنتى بادى هايى كه توسط سيستم رتيكولواندوتليال بر ضد اين استریتوکوکها آزاد می شوند، می توانند به بسیاری از بافتها، به خصوص دریچههای قلبی آسیب برسانند. دریچه میترال به علت اینکه کار بیشتری را نسبت به سایر دریچهها انجام میدهد، بیشتر از بقیه آسیب می بیند و دریچه آئورتی دومین دریچه شایع است. ضایعات تب روماتیسمی سبب می شوند که لبه لتهای دریچهها به هم بچسبند. سپس ضایعات پس از هفتهها، ماهها یا سالها به بافت اسکار تبدیل میشوند و قسمتهایی از لتها برای همیشه به هم متصل باقی می مانند. به دریچهای که لتهای آن طوری به هم چسبیده باشند که خون توانایی عبور از میان آنها را نداشته باشد، دریچه تنگ یا استنوزه می گویند. همچنین اگر لبههای لتها به گونهای توسط بافت اسکار تخریب شده باشند که

هنگام انقباض بطنها نتوانند بـه طـور کـامل بسـته شـوند، *رگور* ژیتاسیون (برگشت خون) اتفاق میافتد.

سو فل های ناشی از ضایعات دریچهای در بیماریهای میختلف درییچههای قلب، صداهایی غیرطبیعی به نام سوفلهای قلبی (heart murmurs) پدید می آیند که می توان آنها را توسط گوشی پزشکی و یا فونوکاردیوگرام تشخیص داد. در تنگی دریچه آئورت، خون نمی تواند به راحتی از بطن چپ تخلیه شود. در این حالت فشار بطن چپ افزایش یافته و خون با فشار زیاد از دریچه متلاطم در بخش ابتدایی شریان آئورت شده و سبب ایجاد سوفل شدیدی می شود (شکل ۲۲۳ ۴۳) که می توان با قراردادن دست بر روی قفسه سینه آن را تشخیص داد. اما در برمی گردد. این امر سبب ایجاد سوفل در حین دیاستول قلبی برمی گردد. این امر سبب ایجاد سوفل در حین دیاستول قلبی می گردد (شکل ۲۲۵ ۴۳).

در تنگی دریچه میترال، خون به سختی از دهلیز چپ به بطن چپ میریزد. در اوایل دیاستول، بطن چپ که دریچه میترال آن تنگ شده است، به حدی خون کمی در خود دارد و دیوارههایش آن قدر شل هستند که خون نمی تواند بین آنها نوسان کند. به همین علت حتی در تنگی شدید هم نمی توان هیچ سوفلی در ثلث نخستین دیاستول شنید. اما بطن نهایتا به حدی کشیده می شود که خون می تواند نوسان کند و لذا غالباً پس از آن یک سوفل غرشی (rumbling murmur) کم فرکانس شروع می شود (شکل ۲۲۴–۴). در نارسایی کم فرکانس شروع می شود (شکل ۲۲۴–۴). در نارسایی (رگورژیتاسیون) میترال، خون از طریق دریچه میترال طی سوفل را در حین سیستول می توان شنید (شکل ۲۲۲–۴). سوفل را در حین سیستول می توان شنید (شکل ۲۲۲–۴). شون اثورت شدید ترین سوفل و تنگی دریچه میترال ضعیف ترین سوفل را ایجاد می کنند.

دیـــنامیک غــیرطبیعی گـردش خـوز در بیماریهای دریچهای قلب

در تنگی دریچه آئورت، خون نمی تواند به اندازه کافی از بطن چپ خارج شود و در نارسایی دریچه آئورت، خون پس از تخلیه از بطن، مجدداً از آئورت به آن باز میگردد. بنابراین

برون ده مفید حجم ضربهای قلب در هر دو مورد کم می شود. در این موارد، عضله قلبی هیپرتروفیه شده و این عمل، قدرت قلب را در پمپکردن خون افزایش می دهد. در نارسایی ائورت، حفره بطن چپ نیز بزرگتر می شود تا همه خون بازگشتی از آئورت را در خود نگاه دارد.

مکانیسم دیگری که در افزایش میزان پمپاژ قلب مؤثر مے باشد، افزایش حجم خون است. ضایعات دریجهای نامبرده موجب كاهش مختصر فشار شرياني ونيز رفلکسهایی در گردش خون محیطی می شوند که هر دو موجب کاهش برون ده کلیوی ادرار میگردند و بدین ترتیب حجم خون افزایش می یابد. این امر موجب می شود تا بازگشت وریدی افزایش یابد. بدین ترتیب بطن چپ خون را با توان بیشتری یمپ می کند و بر دینامیک غیرطبیعی یمیاژ فائق مى آيد. هنگامى كه شدت ضايعه دريچه آئورتى از حد مشخصی فراتر رود، بطن چپ نهایتاً نمی تواند نیازهای کاریاش را تأمین نماید و در مرحلهای، بطن چپ بیش از حد متسع شده و برون ده قلبی کاهش می یابد؛ به طوری که خون در دهلیز چپ و ریه که پیش از بطن نارسای چپ قرار دارند، تجمع مى يابد. فشار دهليز چپ به تدريج بالا مي رود و هنگامی که فشار میانگین دهلیز چپ از ۳۰ تا ۴۰ میلیمتر جیوه فراتر می رود، ادم در ریهها ظاهر می شود.

در تنگی یا نارسایی میترال، خون یا نمی تواند به راحتی وارد بطن چپ شود و یا در حین سیستول بطنی به داخل دهلیز پس زده می شود. افزایش فشار دهلیز چپ پس از مدتی می تواند سبب پیدایش ادم ریوی گردد. همچنین به علت افزایش حجم خون موجود در دهلیزها، دهلیزها بیش از حد متسع شده و این امر همان طور که در فصل ۳ اشاره شد، موجب افزایش مسیر هدایت ایمپالس الکتریکی در قلب می شود. این فرآیند نهایتاً قلب را مستعد پیدایش حرکات چرخشی سیگنال تحریکی و فیبریلاسیون دهلیزی می سازد.

هـمانند بیماری دریچهٔ آئورت، در اختالالات دریچه میترال نیز حجم خون به علت کاهش دفع مایع و نمک از کلیهها افزایش مییابد. در نتیجه بازگشت وریدی و فشار دهلیز چپ زیاد میشود. افزایش فشار دهلیز چپ به نوبه خود موجب افزایش انباشت خون در شریانهای ریوی و افزایش فشار این شریانها میگردد. در نهایت، هیپرتروفی سمت راست قلب ایجاد میگردد که مشخصاً برای جبران کار افزایش یافته سمت راست قلب میباشد.

بازگشت وریدی در حین فعالیت نیز افزایش مییابد و بنابراین می تواند بیماران مبتلا به اختلالات دریچهای را مستعد نارسایی حاد قلب چپ و ادم حاد ریوی نماید.

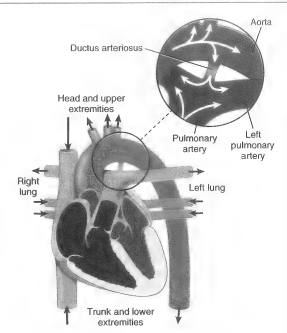
بیماریهای مادرزادی قلب

اشکال غیرطبیعی قلب و عروق که در زمان زندگی جنینی شکل میگیرند، موسوم به ناهنجاری (آنومالی) مادرزادی قلب میباشند. سه دسته اصلی ناهنجاری قلب و عروق مادرزادی وجود دارد: ۱) تنگی مجرای عبور خون در نقطهای از قلب یا در یک رگ متصل به آن، ۲) ناهنجاریهایی که به خون اجازه میدهد مستقیماً از قلب چپ یا آئورت به درون قلب راست یا شریان ریوی پس زده شود (شنت چپ به راست) و ۳) نوعی ناهنجاری که به خون اجازه میدهد مستقیماً از سمت راست قلب به سمت چپ قلب برود (شنت مستقیماً از سمت راست قلب به سمت چپ قلب برود (شنت راست به چپ).

مجرای شریانی باز

در گردش خون جنینی برخلاف گردش خون بالغین، فشار در سیستم ریوی بالا بوده و در سیستم محیطی کمتر است. روی هم خوابیدن (کلاپس) ریهها و عروق ریوی جنین مانع از عبور خون از ریهها می گردد، اما جریان خون آئورت به علت مقاومت پایین جفت، به راحتی از آن می گذرد. این امر سبب می شود که تمام خون شریانهای ریوی از رگ خاصی به نام مجرای شریانی که شریان ریوی را مستقیماً به آئورت به نام مجرای شریانی که شریان ریوی را مستقیماً به آئورت متصل می کند (شکل 77-7)، وارد آئورت شود. در این حالت خون بدون اینکه از ریهها عبور کند، از سمت راست قلب وارد سمت چپ می شود. عدم گذر خون از ریههای جنین ضرری برای وی ندارد، زیرا خون در جنین به وسیله جفت باکسیژن دار می شود.

با به دنیا آمدن نوزاد و شروع اولین تنفس وی، ریهها از هوا پر می شوند، آلوئولها باز شده و مقاومت در عروق ریوی کاهش می یابد. از طرف دیگر فشار آئورت به علت توقف جریان خون در جفت بالا می رود. در این حالت خون از آئورت پر فشار از طریق مجرای شریانی به شریان ریوی کم فشار می ریزد. در این حالت، جهت جریان خون از مجرای شریانی معکوس شده و این امر سبب بسته شدن مجرا می شود. معتقدند که علت بسته شدن مجرا این است که غلظت اکسیژن خونی که اینک از طریق مجرا عبور می کند، در حدود



شکل ۲۳-۴. مجرای شریانی بـاز. خـون تـیره نشــاندهنده خـون وریدی بوده و خون روشن، خون اکسیژنه شده شریانی را نشـان میدهد.

دو برابر بیشتر از غلظت اکسیژن خونی است که در زمان جنینی از شریان ریوی به مجرا میآمد و این اکسیژن سبب انقباض عضله مجرای شریانی میشود. در موارد نادر، این مجرای سرا پس از تولد بسته نمیشود که به این حالت، مجرای شریانی باز (Patent ductus arteriosus) میگویند.

در بیماران مبتلا به مجرای شریانی باز، بیشتر خون آثورت از طریق مجرای شریانی به شریان ریوی، سپس ریه و دهلیز چپ میرود و نهایتاً به بطن چپ باز میگردد. بنابراین در این حالت اکثر برونده قلبی به هدر میرود و برونده طبیعی قلب نمی تواند نیازهای بافتها را برطرف سازد. بدین سبب برونده قلبی افزایش می یابد تا نیازهای بافتهای بدن را تأمین نماید. افزایش برونده قلبی موجب می شود تا خون بیشتری از آثورت وارد گردش خون ریوی گردد. افزایش فشار در عروق ریوی که در اثر افزایش جریان خون ریه ایجاد می شود، منجر به احتقان ریوی و ادم می گردد. به علت می شود، منجر به احتقان ریوی و ادم می گردد. به علت افزایش کار قلب و به این علت که احتقان ریوی با مرور زمان

تشدید میشود، بیشتر بیماران مبتلا به مجرای شریانی باز بین سنین ۲۰ تا ۴۰ سالگی فوت میکنند. مجرای شریانی باز یک شنت چپ به راست ایجاد میکند.

با افزایش سن کودک مبتلا به مجرای شریانی باز، می توان یک سوفل خشن را در کانون مربوط به شریان ریوی بر روی سینه شنید. مشخصه این سوفل این است که در جریان سیستول که فشار آئورت بالا است، شدت آن افزایش یافته و در طی دیاستول کاهش می یابد. به این نوع از سوفل، سوفل ماشینی (machinery murmur) می گویند که مشخصه مجرای شریانی باز است. درمان این بیماری، بستن مجرای باز شریانی به روش جراحی می باشد.

تترالوژی فالوت (tetralogy of fallot)

در این بیماری به علت اینکه بیشتر خون از ریهها عبور نمی کند و آئورت به طور عمده از خون بدون اکسیژن وریدی تشکیل شده است، کودک دچار کبودی می گردد. این بیماری یک شنت راست به چپ ایجاد می کند. چهار اختلال عمده در این بیماری وجود دارد:

- ۱. آثورت به جای بطن چپ از بطن راست یا هر دو بطن سرچشمه می گیرد.
- ۲. شریان ریوی تنگ میشود بنابراین بیشتر خون به جای اینکه وارد ریهها شود، وارد آئورت میگردد.
- ۳. سوراخی در دیـواره بـین بـطنی وجـود دارد کـه مـوجب میشود خون از بطن راست وارد بطن چپ شود.
- ۴. به علت تنگی شریان ریوی، بطن راست باید فشار بیشتری را جهت پمپکردن خون به داخل وریدها متحمل شود، بنابراین عضلات أن هیپرتروفیه شده و بطن راست اتساع می یابد.

در این بیماری بیشتر از ۷۵ درصد از بازگشت وریدی خون به قلب مستقیماً از بطن راست بدون اینکه اکسیژنه شود، به داخل آثورت می رود. با بازکردن تنگی شریان ریوی، بستن سوراخ بین دیواره دو بطن و هدایت مسیر جریان خون به سمت آثورت به روش جراحی، می توان این اختلال را درمان نمود.

علل ناهنجاریهای مادرزادی قلب

به غیر از ناهنجاریهای قلبی که به صورت وراثتی ایجاد میشوند، اکثر این ناهنجاریها به علت ابتلای مادر به یک

عفونت ویروسی خصوصاً سرخجه طی سه ماهه اول حاملگی که قلب جنین در حال شکلگیری است، ایجاد میشوند.

اثرات نامطلوب هييرتروفي قلب

عيلرغم اينكه شايع ترين علت هيپر تروفي قلب، هيپر تانسيون میباشد اما تقریباً تمامی انواع بیماریهای قلبی از قبیل بیماریهای دریچهای و مادرزادی میتوانند موجب بزرگ شدن قلب شوند. هیپرتروفی قلبی فیزیولوژیک به طور عمده در پاسخ به افزایش بار کاری قلب ایجاد میشود و معمولاً برای حفظ برون ده طبیعی قلب در طی اختلالاتی که فعالیت یمپی قلب مختل می شود، سودمند است. با وجود این، هیپرتروفی بیش از حد عضله قلبی میتواند به نارسایی قلبی منجر گردد. یکی از دلایل ایجاد نارسایی قلبی در قلب هیپرتروفی شده این است که عروق کرونری به همان اندازه توده افزایش یافته قلب، رشد نمیکنند. دلیل دیگر این است که کاهش جریان کرونری موجب بروز فیبروز در ناحیه زیـر اندوکاردی میشود و ممکن است موجب ایسکمی نسبی شود. بنابراین، درد آنژینی یکی از علائم شایع در قلب هیپرتروفی شده است که در نتیجه بیماریهای دریچهای و یا مادرزادی قلب رخ می دهد. بزرگ شدن قلب همچنین خطر بروز آریتمی را افزایش داده و میتواند به اختلال بیشتر در عملکرد قلب و مرگ ناگهانی در اثر فیبریلاسیون منجر شود.

گردش خون خارج بدنی

جهت دستکاریهای جراحی قلب باید ابتدا قلب را از کار انداخت. برای این کار از سیستمی به نام گردش خون خارج بدنی (extracorporeal circulation) استفاده می شود. این دستگاهها به طور عمده از یک پمپ، جهت پمپکردن خون به داخل بدن و ابزاری به نام اکسیژناتور جهت اکسیژنه کردن خون تشکیل شده است. مشکلاتئ که در حین استفاده از چنین دستگاههایی بروز می کند شامل موارد ذیل می باشد: همولیز خون، ایجاد لختههای کوچک در خون، احتمال وجود حبابهای اکسیژن یا آمبولیهای کوچک، لزوم به کارگیری مقادیر زیادی از خون برای پرشدن کل دستگاه، تابادل ناکافی اکسیژن و لزوم استفاده از هپارین برای پیشگیری از انعقاد خون.

شوك گردش خون

هر عاملی که موجب شود جریان خون بافتها به حدی کاهش یابد که کاهش اکسیژن و مواد غذایی به بافتها آسیب برساند، موجب شوک گردش خون میگردد. عمده ترین علت شوک، کاهش برون ده قلبی است. عواملی که توانایی پمپکردن قلب را کاهش میدهند، می توانند سبب کاهش برون ده قلبی و شوک گردش خون شوند. به این نوع از شوک، شوک کار دیوژنیک میگویند. این عوامل شامل انفارکتوس قلبی، آریتمیهای قلبی و حالات سمی قلب، اختلال شدید دریچهای و غیره میباشند. عواملی که بازگشت وریدی را کاهش میدهند مانند کاهش حجم خون و کاهش تونوس عروق وریدی نیز می توانند موجب کاهش برون ده قلبی و در نهایت شوک گردش خون شوند.

با این وجود، ممکن است برون ده قلبی در حد طبیعی یا بیش از حد طبیعی باشد و شخص دچار شوک گردش خون شود. این پدیده می تواند شامل موارد ذیل باشد: ۱) افزایش متابولیسم بدن به طوری که حتی برون ده قلبی طبیعی هـم ناکافی است یا ۲) الگوهای خون رسانی بافتی غیرطبیعی، به طـوری کـه اکـثر بـرون ده قلبی از عـروقی مـیگذرد کـه خون رسانی و تغذیه بافتهای موضعی را برعهده ندارند.

نکته مهمی که باید مدنظر قرار گیرد این است که حتی در شوک شدید نیز ممکن است فشار شریانی به علت رفلکسهای قوی عصبی که مانع از افت فشار میشوند، در حد طبیعی حفظ شود.

در مراحل انتهایی شوک گردش خون، بافتهای خود قلب به علت جریان خون ناکافی شروع به زوال میکنند. این امر سبب کاهش بیشتر برونده قلبی، کاهش باز هم بیشتر جریان خون بافتی و بدین ترتیب ایجاد یک چرخه معیوب میگردد تا نهایتاً به مرگ فرد می انجامد.

شوکها را از نظر شدت به سه نوع اصلی تقسیمبندی میکنند که به شرح زیر میباشد:

- ۱. مسرحسله غسیر پیشرونده یا جبران شده که در آن مکانیسمهای طبیعی جبرانی در گردش خون سبب بهبودی کامل شوک بدون کمک خارجی و درمان می گردند.
- مرحله پیشرونده که بدون درمان به تدریج بدتر می شود تا به مرگ ختم شود.

۳. مرحمه میرهای بردست که در آن شوک تا حدی پیشرفت کرده که تمام درمانهای شناخته شده برای نجات زندگی فرد بینتیجه است.

شوک ناشی از هیپوولمی - شوک هموراژیک هیپوولمی به معنی کاهش حجم خون میباشد. شایعترین علت هیپوولمی، خونریزی میباشد. در چنین شرایطی، فشار میانگین پرشدگی گردش خون و در نتیجه بازگشت وریدی کاهش مییابد. کاهش بازگشت وریدی به نوبه خود با کاهش دادن برونده قلبی میتواند منجر به شوک گردد. البته در این حالت، مکانیسمهای بارورسپتوری و کمورسپتوری که پیشتر توضیح داده شدهاند، کاهش فشار شریانی را کشف کرده و با فرستادن ایمپالسهایی به مرکز وازوموتور موجب افزایش فعالیت سمپاتیک میشوند. بنابرایین آرتریولها و وریدها فعالیت سمپاتیک میشوند. بنابرایین آرتریولها و وریدها منقبض شده و ضربان قلب افزایش مییابد و نهایتاً برونده قلب به حد طبیعی بر میگردد.

نکته جالب توجه این است که فشار شریانی در مقایسه با برون ده قلبی مدت طولانی تری در محدوده طبیعی باقی میماند. اهمیت ویژه نگهداری فشار شریانی در حد طبیعی حتی در حضور کاهش برون ده قلبی، حفاظت از جریان خون مغزی و کرونری است. تحریک سمیاتیک موجب انقباض محسوس در عروق مغزی یا قلبی نمی شود. به علاوه در هر دوى اين عروق، خودتنظيمي جريان خون موضعي عالي عـمل کرده و از کاهش فشار متوسط شریانی و کاهش محسوس جریان خون جلوگیری میکند. شوک هموراژیک خود به سه دسته شوک پیشرونده، شوک جبران شده و شوک غیرقابل برگشت تقسیم می شود. در شوک غیر پیشرونده یا جبران شده، عواملی مانند رفلکسهای بارورسیتوری، یاسخ ایسمکیک دستگاه عصبی مرکزی، معکوس شل شدگی ناشی از کشش، تشکیل آنژیوتانسین توسط کلیهها و تشکیل وازويرسين (ADH) توسط غده هيپوفيز خلفي، فعال شده و برون ده قلبی را به حد طبیعی باز می گردانند. البته مکانیسمهای جبرانی که حجم خون را به حد طبیعی باز می گردانند (مانند جذب مایع از داخل روده)، جذب مایع از فضای میان بافتی به درون مویرگها، احتباس آب و نمک در کلیه، افزایش تشنگی و افزایش اشتها به نمک نیز در کمک به بازگرداندن برون ده قلبی به حد طبیعی دخیل هستند.

اگر خونریزی بیشتر از یک حد بحرانی باشد، خود شوک

سبب تشدید شوک می شود و چرخه معیوبی ایجاد می گردد که نهایتاً موجب زوال دستگاه گردش خون و مرگ خواهد شد. بعضی از فیدبکهای مثبت که در شوک، برون ده قلبی را بیشتر کاهش می دهند، شامل موارد زیر هستند:

- ۱. تضعیف قلب: کاهش بیش از حد فشار شریانی موجب می شود تا جریان خون کرونری به کمتر از میزان مورد نیاز برای تغذیه کافی میوکارد برسد. بدین ترتیب عضلات قلب ضعیف شده و برون ده قلبی بیشتر کاهش می یابد. بدین ترتیب یک فیدبک مثبت ایجاد می شود که در نتیجه آن، شوک شدیدتر و شدیدتر می شود.
- ۲. نارسایی مرکز وازوموتور: کاهش شدید جریان خون مرکز وازوموتور موجب غیرفعالشدن این مرکز و خاموششدن رفلکسهای سمپاتیکی جبرانی میگردد.
- ۳. رسوب خون: کاهش جریان خون بافتها سبب انسداد عروق خونی ریز می شود. به علاوه اسید کربنیک و اسید لاکتیک حاصل از متابولیسم بافتها به درون عروق خونی موضعی تخلیه می شوند اما به علت عدم وجود جریان خون نمی توانند برداشته شوند. این امر موجب افزایش اسیدیته موضعی خون شده که در نهایت سبب رسوب خون در عروق ریز می شود.
- افزایش نفوذپذیری مویرگها: هیپوکسی مویرگها، نفوذپذیری آنها را افزایش داده و موجب خروج مایع از آنها به داخل بافتها و در نتیجه کاهش حجم خون میشود.
- ۵. رهاشدن سموم توسط بافتهای ایسکمیک: شوک موجب می شود تا بافتها مواد سمی همانند هیستامین و سروتونین و همچنین آنزیمهای بافتی آزاد کنند که این امر موجب زوال بیشتر گردش خون می گردد. یکی از مصواد سمی بسیار مهم، اندو توکسین است که از باکتریهای گرم منفی مرده در روده آزاد می شود و در مواقع شوک که جریان خون روده کاهش یافته است، جذب خون می شود. اندو توکسین اثر خاصی در افزایش متابولیسم بافتها و تضعیف قلب دارد.
- ۶ زوال عمومی سلولها: شوک گردش خون اثر خاصی بر روی سلولها دارد. به عنوان مثال تحت تأثیر شوک، انتقال فعال سدیم و پتاسیم از غشای سلول به شدت کاهش یافته که این امر منجر به تورم سلول میشود، فعالیت میتوکندریها کاهش یافته، لیزوزومها شکسته فعالیت میتوکندریها کاهش یافته، لیزوزومها شکسته

شده و آنزیمهای هیدرولاز از آنها آزاد می شود که موجب تخریب سلولی می گردد و متابولیسم سلولی مواد غذایی به شدت کاهش می باید.

 نکروز بافتی: کاهش جریان خون در شوک سبب نکروز بافتها خصوصاً در انتهای وریدی مویرگها میشود. این امر موجب آسیب شدید به ارگانهای اصلی بدن مانند کبد، قلب، کلیهها و ریهها میشود. زوال ریهها منجر به دیسترس تنفسی و مرگ پس از چند روز میشود، حالتی که آن را سندرم ریه دچار شوک (shock lung syndrome) مینامند.

۸ اسیدوز: کاهش جریان خون بافتی در شوک سبب میشود تا بافتها از کمبود اکسیژن رنج ببرند، بنابراین متابولیسم هوازی جای خود را به متابولیسم بیهوازی میدهد. متابولیسم بیهوازی گلیکولیز مقادیر زیادی اسید لاکتیک وارد جریان خون میکند. به علاوه جریان خون ناکافی مانع از برداشت دی اکسیدکربن از خون میشود. دی اکسیدکربن در سلولها به طور موضعی با آب واکنش میدهد و غلظت بالایی از اسید کربنیک در سلول ایجاد میکند. اسید لاکتیک و اسید کربنیک سبب ایجاد اسیدوز موضعی و عمومی بافتها می گردند که به پیشرفت بیشتر شوک می انجامد.

شوك غيرقابل بركشت

بعد از آنکه شوک تا مرحلهای معین پیشرفت کرد، نه تزریق خون و نه هیچ درمان دیگری نمی تواند جان بیمار را نجات دهد. در این حالت گفته می شود که فرد در مرحله غیرقابل برگشت شوک است. در این شرایط به علت افزایش آزادشدن آنزیمهای تخریبی در مایعات بدن، ایجاد اسیدوز شدید و آسیب بافتی، حتی اگر برون ده قلبی به حد طبیعی برگردد، باز ذهایر پرانرژی فسفاتی در جریان شوک کاهش می یابند. تقریباً تمام کراتین فسفات تجزیه می شود و تمام آدنوزین تری فسفات به آدنوزین دی فسفات، آدنوزین مونوفسفات و در نهایست آدنوزین تبدیل می گردد. آدنوزین جدید نمی تواند به اسید اوریک تبدیل می شود. آدنوزین جدید نمی تواند به سرعت در داخل سلول ساخته شود. اتمام تمام ذخایر پرانرژی سلولی یکی از مخرب ترین نتایج نهایی زوال در شوک و احتمالاً یکی از مخرب ترین نتایج نهایی زوال در شوک و احتمالاً یکی از مخرب ترین نتایج نهایی زوال در شوک و احتمالاً یکی از مهم ترین عوامل در پیدایش وضعیت غیرقابل

برگشت نهایی است.

ساس علل شوك هبيوولميك

یکی از علل اصلی شوک هیپوولمیک به غیر از خونریزی، از دسترفتن پلاسما است. از دسترفتن پلاسما به عنوان مثال در انسداد روده که موجب توقف جریان خون وریدی می گردد و فشار مویرگی روده را بالا میبرد، ایجاد می گردد. در این حالت، مایع از مویرگهای جدار روده وارد لومن روده می گردد. سوختگی وسیع نیز سبب خروج مایعات و پلاسما از ناحیه فاقد پوست می گردد. تفاوت این نوع از شوک هیپوولمیک با شوک هیپوولمیک ناشی از خونریزی در این است که در این نوع از شوک، ویسکوزیته خون افزایش یافته و جریان خون کند می شود که این امر وضعیت را وخیم تر میسازد. از دسترفتن مایع از تمام بخشهای بدن را دهیدراتاسیون می گویند. علل دهیدراتاسیون می تواند شامل تعريق بيش از حد، از دسترفتن مايع به علت اسهال و استفراغ شدید، از دسترفتن شدید مایع از کلیههای نفروتیک، دریافت ناکافی مایعات و الکترولیتها و تخریب قشر غده فوق كليه به همراه كاهش ترشح هورمون آلدوسترون و متعاقب آن، نارسایی کلیهها در بازجذب سدیم، کلر و آب باشد.

آسیب مکانیکی بافتهای بدن نیز می تواند با صدمه زدن به مویرگها، موجب خروج مایعات از آنها و کاهش حجم مایعات بدن شود و بدین ترتیب در موارد شدید، شوک هییوولمیک ایجاد نماید.

شوک نوروژنیک

شوک نوروژنیک یا عصبی به حالاتی اطلاق می شود که در آنها به علت کاهش فعالیت سیستم عصبی سمپاتیک، به عنوان مثال در از دست رفتن ناگهانی تونوس مرکز وازوموتور، عروق متسع شده و ظرفیت آنها به قدری زیاد می شود که مقدار طبیعی خون هم نمی تواند دستگاه گردش خون را به اندازه کافی پر کند. عواملی که می توانند با از کارانداختن تونوس مرکز وازوموتور سبب شوک نوروژنیک گردند شامل بیهوشی عمومی عمیق، بی حسی نخاعی در بخشهای فوقانی نخاع و آسیب مغزی هستند.

نبوك المانكتيك

ورود هرگونه آنتی ژن که بدن از پیش در مقابل آن حساس شده، سبب واکنش آنتی ژن – آنتی بادی گشته و موجب میی شود هیستامین یا یک ماده شبه هیستامینی از بازوفیل های خون یا ماست سل های بافتی اطراف مویرگ آزاد شود. هیستامین با متسع کردن شریان ها و وریدها به ترتیب سبب کاهش فشار شریانی و بازگشت وریدی می شود. هیستامین همچنین نفوذپذیری مویرگها و خروج مایع از هیستامین همچنین نفوذپذیری مویرگها و خروج مایع از وریدی کاهش یافته و غالباً شوک خطرناکی رخ می دهد که وریدی کاهش یافته و غالباً شوک خطرناکی رخ می دهد که فرد را ظرف چند دقیقه می کشد.

شوک عفونی

شوک عفونی یا سپتیک به واسطه یک عفونت منتشر در بدن ایجاد می شود و پس از شوک کاردیوژنیک، شایع ترین شوکی است که می تواند منجر به مرگ شود. این نوع از شوک می تواند به علت پریتونیت ناشی از عفونت رحم و لوله گوارش، عفونت منتشر بدن ناشی از گسترش عفونت پوستی مانند استر پتوکوک و استافیلوکوک، عفونت منتشر گانگرنه و عفونت ناشی از کلیه و مجاری ادراری ایجاد گردد. ویژگیهای عفونت ناشی این نوع از شوک شامل تب شدید، اتساع عروقی شدید، برون ده قلبی بالا به علت اتساع آر تریولها و سرعت متابولیسم بالا در نواحی عفونی، رسوب خون و ایجاد متابولیسم بالا در نواحی عفونی، رسوب خون و ایجاد متابولیسم بالا در نواحی عفونی، رسوب خون و ایجاد متابولیسم بالا در نواحی عفونی، رسوب خون و ایجاد متابولیسم بالا در نواحی عفونی، رسوب خون و ایجاد متابولیسم بالا در نواحی عفونی، رسوب خون و ایجاد متابولیسم بالا در نواحی عفونی، رسوب خون و ایجاد متابولیسم بالا در نواحی عفونی، رسوب خون و ایجاد متابولیسم بالا در نواحی عفونی، رسوب خون و ایجاد متابولیسم بالا در نواحی عفونی، رسوب خون و ایجاد متابولیسم داخل عروقی (DIC) ایجاد می کند، می باشد.

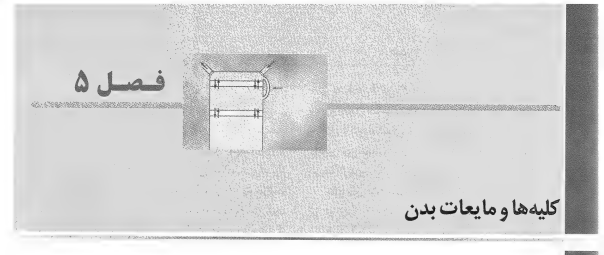
فیزیولوژی درمان شوک

در شوک ناشی از خون ریزی، بهترین درمان ممکن، تجویز خون کامل است ولی اگر شوک به علت از دستدادن پلاسماست، بهترین درمان تجویز پلاسما می باشد. هنگامی که مشکل دهیدراتاسیون است، تجویز محلول الکترولیتی، بهترین درمان ممکن است و هنگامی که پلاسما در دسترس نباشد، می توان از جایگزینهای پلاسما استفاده کرد. این گونه از مواد باید قادر باشند در دستگاه گردش خون بمانند

یعنی به راحتی از مویرگها فیلتره نشوند. ضمناً باید غیرسمی بوده و حاوی مقادیر مناسب الکترولیت برای جلوگیری از اختلال الکترولیتهای مایع خارج سلولی باشند. یکی از بهترین این مواد، دکستران (dextran) است که یک پلیمر پلیساکاریدی بزرگ گلوکز است.

داروهای مقلد سمپاتیک مانند اپینفرین و نوراپینفرین نیز در درمان شوک گردش خون مفیدند. داروهای مقلد سمپاتیک اختصاصاً در دو نوع شوک بسیار مفیدند: نوع اول شوک عصبی است که این داروها می توانند فعالیت عصب سمپاتیک را به حد طبیعی برگرداند و نوع دوم شوک أنافيلاكسي مي باشد كه در اين حالت داروهاي مقلد سمیاتیک با اثر گشادکنندگی عروقی هیستامین مقابله میکنند. داروهای مقلد سمپاتیک در شوک هموراژیک تقریباً بیارزش هستند، زیرا در این نوع از شوک، سیستم عصبی سمیاتیک تقریباً بیش از همیشه فعال است و میزان اپینفرین و نورایینفرین در گردش خون چنان زیاد است که تقریباً داروی مقلد سمپاتیک هیچ ارزش مفید بیشتری ندارد. پایین آوردن سر جهت بهبود بازگشت وریدی و اکسیژن درمانی جهت افزایش اکسیژن رسانی به بافتها نیز جهت تخفیف علایم شوک مفید میباشد. گلوکوکورتیکوئیدها نیز در درمان شوک دارای ارزش بسیاری هستند زیرا این داروها، قلب را در مراحل انتهایی شوک تقویت کرده، با پایدارکردن غشاء ليزوزومها مانع از رهايي أنزيمها به درون سيتويالاسم سلول شده و همچنین به متابولیسم گلوکز در سلولهای آسیب دیده کمک میکنند.

تداوم شوک گردش خون در نهایت می تواند منجر به ایست گردش خون شود که در این حالت، جریان خون کاملاً متوقف می شود. به طور کلی اگر ایست گردش خون بیش از ۵ تا ۸ دقیقه طول بکشد، حداقل سبب درجاتی از آسیب مغزی پایدار در بیش از نیمی از بیماران می شود. اگر ایست گردش خون، ۱۰ تا ۱۵ دقیقه طول بکشد، تقریباً همیشه موجب تخریب عمومی اکثر قابلیتهای مغزی و شاید تمام آنها می شود.



مایعات داخل سلولی و خارج سلولی در بدن

دریافت روزانه آب

بدن، آب مورد نیاز خود را از دو منبع عمده دریافت میکند. اولین منبع دریافت مایعات به شکل آب یا آب موجود در غذاست که معمولاً ۲۱۰۰ میلیلیتر در روز است و دومین منبع از اکسیداسیون کربوهیدراتها است که روزانه حدود ۲۰۰ میلیلیتر در روز میباشد، بدین ترتیب میزان کل دریافت آب حدود ۲۳۰۰ میلیلیتر در روز است. البته میزان دریافت مایع در افراد مختلف و حتی در روزهای مختلف و بسته به موقعیت آب و هوایی منطقه بسیار متفاوت میباشد.

دفع روزانه آب

مقداری از مایعات بدن به طور پیوسته از طریق تبخیر از دستگاه تنفس و انتشار از پوست دفع می شوند. این دو مقدار در مجموع باعث دفع حدود ۷۰۰ میلی لیتر مایع می شود که به آن دفیع نیامحسوس آب (Insensible water loss) می گویند.

دفع نامحسوس آب از پوست، مستقل از تعریق صورت میگیرد و حتی در افرادی که به طور مادرزادی فاقد غدد عرق هستند نیز انجام میشود. میانگین دفع روزانه آب از طریق انتشار از پوست، ۳۰۰ الی ۴۰۰ میلیلیتر است. لایه شاخی پوست به عنوان سدی در مقابل دفع آب از طریق انتشار عمل میکند و مقدار دفع آب را به حداقل میرساند. در سوختگیها این لایه از بین میرود و دفع روزانه آب تا ۱۰ برابر افزایش مییابد.

دفع نامحسوس آب از دستگاه تنفس به طور متوسط در هر روز ۳۰۰ تا ۴۰۰ میلی لیتر است. با کاهش دمای هوا،

میزان دفع مایع از ریهها بیشتر می شود ولی در شرایط مرطوب، دفع نامحسوس آب از ریهها کاهش می یابد.

مایعات به غیر از حالت نامحسوس، توسط عرق نیز دفع می شوند. دفع مایع از بدن توسط عرق بسته به شرایط فیزیکی دمای محیط بسیار متغیر است. حجم عرق در روز حدود ۱۰۰ میلی لیتر است.

در حالت طبیعی، مقدار کمی مایع از طریق مـدفوع نـیز دفع میشود. این میزان در افراد مبتلا به اسهال بسیار زیـاد است و اگر درمان نشود سبب مرگ خواهد شد. میزان طبیعی دفع آب از مدفوع حدود ۱۰۰ میلیلیتر در روز است.

مهم ترین و آخرین راه دفع آب از بدن، کلیهها می باشند. دفع آب از کلیهها سبب حفظ توازن آب بدن می شود. دفع آب از کلیهها خیلی متغیر است و با میزان دریافت آب تغییر می کند. حجم ادرار می تواند در یک فرد دهیدراته از ۱/۵ لیتر در روز در افرادی که آب زیادی نوشیدهاند، متغیر باشد. دفع آب از کلیهها با دفع الکترولیتها همراه است و کلیهها می توانند همراه با آب، الکترولیتها را نیز دفع کنند که از این راه می توانند سبب کنترل الکترولیتهای بدن شوند (جدول ۱–۵).

بخشهای مایعات بدن

تمام مایعات بدن در دو بخش مجزا قرار گرفتهاند که به مایعات خارج سلولی و مایعات داخل سلولی معروف هستند. مایع خارج سلولی خود حاوی مایع میان بافتی و پلاسمای خون است. همچنین بخش کوچک دیگری نیز هست که جزء مایعات خارج سلولی محسوب می شود. این بخش، مایع فراسلولی (transcellular fluid) نام دارد. این بخش شامل مایعات موجود در فضاهای سینوویال، صفاقی، پریکاردی،

جدول ۱- ۵ جذب و دفع روزانه آب (ml/day).

	طبیعی	فعالیت طولانی و شدید
دريافت	and the second s	
مايعات دريافتي	71	¿
حاصل از متابولیسم	۲	۲۰۰
جمع دريافت	74	ź
دفع		
ثامحسوس – پوست	۳۵۰	۳۵٠
نامحسوس – ريهها	۳۵۰	۶۵۰
عرق	١٠٠	۵۰۰۰
مدفوع	١٠٠	1
ادرار	14	۵۰۰
جمع دفع	74	99

داخل چشمی و مایع مغزی نخاعی است. این بخش، نوع تخصص یافته مایع خارج سلولی است. میزان مایعات فراسلولی از ۱ تا ۲ لیتر متغیر است.

کل آب بدن در یک فرد بالغ متوسط ۷۰کیلوگرمی حدود ۶۰ درصد وزن بدن یعنی ۴۲ لیتر است. این درصد بسته به سن، جنس و میزان چاقی می تواند تغییر کند. درصد وزنی آب کل بدن همزمان با افزایش سن به تدریج کم می شود. چون درصد چربی با ازدیاد سن افزایش می یابد. چربی بدن زنان در حالت طبیعی بیشتر از چربی مردان است. میزان کل آب بدن در زنان ۵۰ درصد از وزن بدن را به خود اختصاص می دهد. در نوزادان نارس و طبیعی نیز ۷۰ تا ۷۵ درصد بدن از آب در تشکیل شده است.

بخش مايع داخل سلولي

از ۴۲ لیتر مایع موجود در بدن، ۲۸ لیتر درون ۷۵ تـریلیون سلول آن قرار دارد. پس حدود ۴۰ درصد از مایعات بـدن را مایعات داخـل سـلولی تشکیل دادهانـد. البـته تـفاوتهای ناچیزی نیز در میزان آب مـوجود در هـر سـلول نسبت بـه سلولهای دیگر وجود دارد ولی در کل، ترکیب اکثر سلولها شبیه به هم بوده و کل مایع موجود در سلولها را به عنوان بخش مایع داخل سلولی در نظر میگیرند.

بخش مایع خارج سلولی

به مجموعه تمام مایع موجود در خارج از سلولهای بدن، مایع خارج سلولی گفته می شود. این مایع ۲۰ درصد وزن بدن هر شخص را تشکیل می دهد و حدود ۱۴ لیتر از ۴۲ لیتر مایعات بدن است. مایع میان بافتی، $\frac{\pi}{7}$ مایع خارج سلولی و پلاسما، $\frac{1}{4}$ آن را تشکیل می دهد.

اجزاء مایعات خارج سلولی و داخل سلولی

جدول ۲–۵، اجزاء مایعات داخل سلولی، پلاسما و مایع میان بافتی را با هم مقایسه میکند. ترکیب یونی پلاسما و مایع میان میان بافتی تقریباً شبیه به هم است. علت این امر این است که مایع میان بافتی با پلاسما فقط به وسیله غشای بسیار نفوذپذیر مویرگها از هم جدا میشوند و مواد به راحتی می توانند از این غشاء بین این دو محیط جابجا شوند. مهمترین تفاوت میان این دو بخش، غلظت بیشتر پروتئینها در پلاسماست. زیرا نفوذپذیری مویرگها نسبت به پروتئینهای پلاسما بسیار کم است.

پـروتئینهای پـلاسما دارای بـار مـنفی هستند و لذا کاتیونهای پلاسما که بیشتر شامل یونهای سدیم، پتاسیم و کلسیم است حدود ۲٪ بیشتر از مایع میان بافتی است. این حالت براساس پدیده دونان اتفاق میافتد (کاتیونهای مثبت به پروتئینهای حاوی بار منفی متصل میشوند). از طرفی، آنیونهای پلاسما به خاطر همین پدیده، کمتر از آنیونهای مایع میان بافتی هستند.

اندازهگیری حجم مایعات در بخشهای مختلف بدن

برای اندازه گیری حجم مایعات در هر بخش از مایعات بدن، میتوان مادهای را در آن بخش وارد کرد تا به طور یکنواخت در سراسر آن مایع پخش شود و سپس میزان رقیق شدن مایع را اندازه گرفت. ابتدا مقدار کمی از یک رنگ یا ماده دیگری را که به عنوان مثال در سرنگ A است، به درون ظرفی تزریق میکنند و اجازه میدهند تا ماده در تمام آن مایع پخش گردد. سپس نمونهای از مایع حاوی آن ماده را بر میدارند و غلظت آن ماده را توسط روشهای مختلفی اندازه گیری میکنند. اگر ماده از ظرف خارج نشده باشد، جرم کل ماده در ظرف حاوی نمونه یعنی حجم ظرف B × غلظت ظرف B، با جرم کل ماده تزریق شده یعنی حجم سرنگ A ×

جدول ۲-۵. مواد اسمولی در مایعات خارج و داخل سلولی.

	پلاسما	مايع بينابيني	مايع داخل سلولى
	(mOsm/LH ₂ O)	(mOsm/LH ₂ O)	(mOsm/LH ₂ O)
سديم	147	179	14
پتاسیم	4/7	k	14.
كلسيم	1/٣	1/7	۰
منيزيم	٠/٨	•/Y	۲٠
کلر	1.5	۱۰۸	k
بىكربنات	74	۲۸/۳	١٠
H2PO ⁻ 4 ₉ HPO ² 4	۲	۲	11
SO_4^2	٠/۵	٠/۵	١
فسفوكراتين			40
كارنوزين			14
اسیدهای آمینه	۲	۲	٨
كراتين	-/٢	٠/٢	٩
لاكتات	1/7	1/7	1/۵
آدنوزین تریفسفات			۵
هگزوز مونوفسفات			٣/٧
گلوکز	۵/۶	۵/۶	
پروتئین	1/7	-/٢	۴
اوره	Ye .	k	۴
بقيه	4/1	٣/٩	1.
mOsm/L کل	۲۹۹/ A	Y/A	T-1/T
فعالیت اسمولار اصلاح شده (mOsm/L)	7.47	7.1.1	7.1.1
فشار اسموتیک کل در دمای ۳۷°C (aHg	۵۴۴۱	۵۴۲۳	۵۴۲۳

غلظت سرنگ A برابر خواهد بود. پس می توان نوشت:

$$B \sim X \times A$$
 = حجم علظت علظت

از این روش می توان برای اندازه گیری حجم مایعات تقریباً تصام بخشهای بدن استفاده کرد. ماده معرف باید خصوصیات ذیل را داشته باشد: ۱) معرف به طور یکنواخت در سراسر مایع بخش گردد، ۲) معرف فقط در آن بخش پراکنده شود و به مناطق دیگر نفوذ نکند و ۳) معرف متابولیزه نشود و دفع نیز نگردد. چندین ماده وجود دارند که دارای خصوصیات فوق الذکر هستند و از آنها برای اندازه گیری حجم

بخشهای مختلف بدن استفاده میکنند. جدول ۳–۵، مواد معرف مختلف و حجمهای مختلف قابل اندازه گیری توسط هر کدام را نشان می دهد.

اندازهگیری آب کل بدن

آب رادیوا کتیو یا تریتیوم (3H_2O) و آب سنگین یا دو تریوم (2H_2O) را می توان برای اندازه گیری آب کل بدن به کار برد. این دو ماده پس از تزریق به خون با کل آب بدن مخلوط شده و در تمام بدن پخش میگردند. با نمونه گیری از خون یا از آب هر نقطه از بدن می توان براساس اصل رقیق شدن، آب کل بدن را اندازه گیری کرد.

مايعات بدن.	حجم	اندازەگىرى	-	و ي

не пред тите и производительной пред пред пред пред пред пред пред пред	
3 H ₂ O , 2 H	کل آب بدن 1 ₂ O
م۲۲ ، ید۱۲۵ – یوتالامات، تیوسولفات،	مایع خارج سلولی سدیم
ين	اينولي
ورت آب کل بدن منهای حجم مایع خارج	مایع داخل سلولی به ص
ی محاسبه میشود.	سلولي
ـد ۱۲۵ – آلبـــومين، رنگ آبــــی اوانس	حجم پلاسما یـــــ
(T-18	824)
بولهای قرمز نشاندار (با ⁵¹ Cr) یا	حجم خون گــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
سبه از طریق فرمول زیر:	محاس
توكريت - ١)/ حجم پلاسما = حجم خون	(هماة
رت حجم مایعات خارج سلولی	مایعات بین سلولی بصور
ى حجم پلاسما محاسبه مى شود.	منهاء

آنتی پیرین ماده دیگری است که برای اندازه گیری آب کل بدن به کار میرود. زیرا این ماده بسیار محلول در چربی میباشد و پس از تزریق به سرعت در غشای سلولی نفوذ میکند و علاوه بر مایع خارج سلولی، در مایع داخل سلولها نیز پخش می گردد.

اندازهگیری حجم مایع خارج سلولی باید مادهای را برای اندازهگیری حجم مایع خارج سلولی باید مادهای را انتخاب کرد که در تمام بخشهای مایع خارج سلولی یعنی پلاسما و مایع میان بافتی به طور یکنواخت پخش گردد ولی به داخل سلولها نفوذ نکند. از جمله این مواد می توان به سدیم رادیواکتیو، کلر رادیواکتیو، یوتالامات رادیواکتیو، ید رادیواکتیو، یون تیوسولفات و اینولین اشاره کرد. این مواد در صورت تزریق به داخل خون ظرف ۲۰ الی ۶۰ دقیقه در تمام مایع خارج سلولی به طور یکنواخت پخش می شوند.

محاسبه حجم مايع داخل سلولي

حـجم مایع داخل سلولی را نـمیتوان بـه طـور مستقیم اندازه گیری کرد. برای این کار، حجم مایع خارج سلولی را از حجم مایع کل بدن کم میکنند، یعنی:

= حجم مایع داخل سلولی حجم مایع خارج سلولی – حجم مایع کل بدن

اندازه كبرى حجم بالاسما

برای اندازه گیری حجم پلاسما از موادی استفاده میکنند که فقط در خون پخش گردند و از مویرگها به داخل مایع میان بافتی نفوذ نکنند. آلبومین رادیواکتیو مادهای است که بـرای این منظور کاربرد وسیعی دارد. البته از رنگهای خاصی که به شدت به پروتئینهای پلاسما متصل میشوند و بنابرایین از مویرگها به داخل مایع میان بافتی نفوذ نمیکنند نیز استفاده میشود. یکی از این مواد، آبی اوانس (Evans blue) است که ۴-۱۸۲۴ کیز نام دارد.

محاسبه حجم مايع ميان بافتي

حجم مایع میان بافتی را نیز نمی توان به طور مستقیم اندازه گیری نمود. برای این کار، حجم پلاسما را از حجم مایع خارج سلولی کم می کنند، یعنی:

حجم پلاسما - حجم مايع خارج سلولي = حجم مايع ميان بافتي

محاسبه حجم خون

اگر با روش فوق حجم پلاسما را اندازه گیری نمائیم و اندازه هماتوکریت یعنی نسبت گلبولهای قرمز خون را به کل خون بدانیم؛ می توانیم از رابطه زیر، حجم کل خون بدن را محاسبه کنیم:

با توجه به اینکه به طور معمول حجم پلاسما ۳ لیتر و هماتوکریت حدود ۰/۴ میباشد، حجم کل خون برابر معادله زیر خواهد بود:

$$\Delta$$
 ليتر= $\frac{9}{1-1/4}$ ليتر

راه دیگر برای اندازه گیری حجم خون این است که مقداری گلبول قرمز نشاندار شده با ماده رادیواکتیو را به درون دستگاه گردش خون تزریق کنیم و پس از مخلوطشدن آن در گردش خون، فعالیت رادیواکتیو نمونهای از خون مخلوط شده را اندازه گیری نمائیم و با استفاده از اصل رقیق شدن، حجم کل خون را حساب کنیم. برای این منظور، بیشتر از کروم رادیواکتیو استفاده می کنند زیرا این عنصر تمایل بسیار زیادی برای اتصال به گلبول های قرمز خون تمایل بسیار زیادی برای اتصال به گلبول های قرمز خون

دارد.

اصول اساسی اسمز و فشار اسمزی

بسیاری از اصول پایه اسمز و فشار اسمزی در قسمتهای قسبلی این کتاب توضیح داده شده است. در اینجا فقط مهمترین قسمتهای این اصول که در فیزیولوژی تنظیم مایعات بدن کاربرد دارند، به طور خلاصه ذکر میگردند.

اسمز عبارت است از انتشار خالص آب از یک ناحیه با غلظت زیاد آب به ناحیهای دیگر با غلظت کمتر آب. چون غشای سلولها نسبت به اکثر مواد حلشدنی نسبتاً نفوذ ناپذیر است ولی نسبت به آب بسیار نفوذپذیر میباشد، هرگاه غلظت یک ماده حل شدنی در یک طرف غشاء بیشتر باشد، آب از بین غشاء عبور کرده و به سمت ماده حلشدنی که دارای غلظت زیادی میباشد، حرکت میکند. پس هرگاه یک ماده حلشدنی مثل کلرید سدیم را به مایع خارج سلولی و از اضافه نمائیم، آب به سرعت از طریق غشاءهای سلولی و از درون سلولها (یعنی از مایع داخل سلولی) به سمت مایع خارج سلولی منتشر میشود. برعکس اگر همان ماده حلشدنی را از مایع خارج سلولی حذف کنیم، آب از مایع خارج سلولی به سمت داخل سلولی انتشار یافته و وارد خارج سلولی به سمت داخل سلول انتشار یافته و وارد

رابطه میان مولها و اسمولها

با توجه به این که غلظت آب در یک محلول به تعداد ذرات ماده حلشدنی در محلول بستگی دارد، برای بیان غلظت کل ذرات حل شده صرف نظر از نوع ترکیب آنها، به یک نامگذاری واحد نیازمندیم. تعداد کل ذرات یک محلول را برحسب اسمول اندازه میگیرند. هر اسمول (osm) معادل یک مول یعنی ۲۰۲۳/۶ عدد از ذرات حل شده در هر لیتر است. بنابراین محلول محتوی ۱ مول گلوکز در هر لیتر غلظتی برابر با ۱ اسمول در لیتر دارد. اگر مولکولی به دو یون تفکیک گردد یعنی پس از حلشدن در آب یا هر مایع دیگر، دو ذره ایجاد کند، محلول ۱ مول در لیتر آن غلظتی معادل دو اسمول بر لیتر خواهد داشت.

از حل شدن کلرید سدیم (NaCl) در آب، دو یون $^{\circ}$ Cl و Na+ ایجاد می شود. پس محلولی که حاوی ۱ مول کلرید سدیم در هر لیتر آب می باشد، غلظتی معادل ۲ اسمول در لیتر خواهد داشت. همچنین از حل شدن سولفات سدیم

 Na^+ در آب، سه یون ایجاد می شود (دو یون Na^+ و Na_2SO_4) یس محلول ۱ مول در لیتر آن حاوی ۳ اسمول در لیتر خواهد بود. پس واژه اسمول بیانگر تعداد ذرات محلول است که از نظر اسمزی فعال می باشند، نه غلظت مولی.

چون اسمول واحد بزرگی است، برای بیان غلظت ذرات فعال اسمزی در بدن موجودات از واژه میلی اسمول استفاده میشود که معادل یک هزارم اسمول است.

اسمولاريته واسمولاليته

هنگامی که غلظت را به صورت اسمول در هر کیلوگرم آب بیان میکنیم، غلظت اسمولی محلول، اسمولالیته نام دارد. اما اگر غلظت را به صورت اسمول در هر لیتر محلول بیان کنیم، نام آن اسمولاریته خواهد بود. در محلولهای رقیق مثل مایعات بدن می توان این دو اصطلاح را تقریباً یکی در نظر گرفت زیرا تفاوت کمی با هم دارند. در بیشتر موارد، بیان مقدار مایعات بدن برحسب لیتر آسان تر از بیان آنها برحسب کیلوگرم آب است. بنابراین در اکثر محاسبات در این گونه موارد بیشتر از اسمولاریته به جای اسمولالیته استفاده می کنند.

فشيار اسمزى

با اعمال فشار در خلاف جهت اسمز بر روی یک غشای دارای نفوذپذیری انتخابی می توان جلوی اسمز را گرفت. مقدار فشار لازم برای جلوگیری از اسمز، فشار اسمزی نام دارد. بنابراین فشار اسمزی وسیلهای است غیرمستقیم که برای اندازه گیری غلظت محلول مورد استفاده قرار می گیرد. هر چه فشار اسمزی یک محلول بیشتر باشد، غلظت ماده حل شدنی در آن بیشتر ولی غلظت آب آن کمتر است.

رابطه میان فشار اسمزی و اسمو لاریته

فشار اسمزی هر محلول با غلظت ذراتی از محلول که از نظر اسمزی فعال هستند، نسبت مستقیم دارد. این موضوع ربطی به بزرگی یا کوچکی مولکولها نداشته و همواره صادق است. مشلاً فشار اسمزی هر مولکول آلبومین که دارای وزن مولکولی ۲۰۰۰۰ است، با فشار اسمزی حاصل از یک مولکول گلوکز که وزن مولکولی آن ۱۸۰ است، برابر میباشد. ولی کلرید سدیم چون به دو یون فعال تبدیل میگردد، با

همان غلظتهای آلبومین و گلوکز، دارای فشار اسمزی دو برابر آنها میباشد. پس اسمولاریته هـر مـحلول بـا غـلظت ذرات حلشده آن مـتناسب است. فشـار اسـمزی بـراسـاس قانون ونتهوف به صورت زیر قابل بیان است:

$\pi = CRT$

که در آن C غلظت ماده حلشدنی برحسب اسمول در لیتر، R ثابت گازهای ایدهآل و T دمای مطلق برحسب درجه کلوین میباشد.

جدول ۲–۵، اسمولاریته تقریبی ایجاد شده توسط مواد مختلف پلاسما، مایع میان بافتی و مایع خارج سلولی را که از نظر اسمزی فعال هستند، نشان میدهد. همچنین در این جدول، فشار اسمزی هر کدام از بخشهای مختلف مایعات بدن نیز نشان داده شده است.

مایعات ایزو تو نیک، هیپو تو نیک و هیپر تو نیک اگر سلول را در محلولی از ماده غیرنافذ با اسمولاریته ۲۸۲ میلی اسمول در لیتر قرار دهیم که برابر با اسمولاریته مایعات داخل سلولی است؛ سلولها نه چروکیده می شوند و نه متورم می گردند. به چنین محلولی ایزوتونیک گفته می شود زیرا نه سبب چروکیدگی سلول می شود و نه باعث متورم شدن آنها می گردد. محلول ۹/۰ درصد کلرید سدیم و محلول ۵ درصد گلوکز دارای همان اسمولاریته موجود در داخل سلولها بوده و محلولهای ایزوتونیک خوانده می شوند. این مواد را به راحتی به درون خون تزریق می کنند زیرا هیچ تأثیری روی حجم سلولها نمی گذارند.

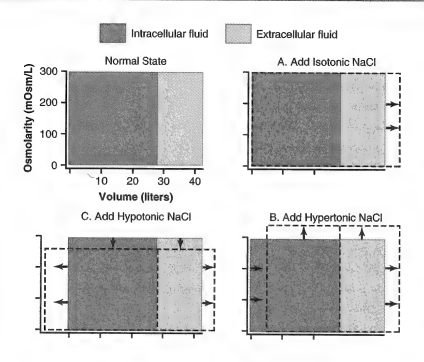
اگر سلولی را در محلول هیپوتونیک قرار دهیم چون غلظت مواد غیرنافذ آن کمتر از ۲۸۲ میلیاسمول در لیتر است، آب به درون سلول نفوذ خواهد کرد و سبب متورمشدن سلولها خواهد شد. برعکس اگر سلولی را در محلولی هیپرتونیک که حاوی غلظت زیادی از مواد غیرنافذ است قرار دهیم، آب از سلول وارد مایع خارج سلولی خواهد شد و ضمن تغلیظ مایع داخل سلولی، مایع خارج سلولی را رقیق خواهد کرد یا به زبان ساده سبب چروکیدهشدن سلول خواهد

مایعات ایسرواستموتیک، هیپراستوبیک و هنیواستوبیک و

اصطلاحات ایزوتونیک، هیپوتونیک و هیپرتونیک که قبلاً مورد بحث قرار گرفتند، بیانگر آن هستند که آیا محلول مورد نظر باعث تغییر حجم سلول خواهد شد یا نه. تونیسیته محلولها به غلظت مواد غیرنافذ آنها بستگی دارد. اما برخی از مواد که در محلولها وجود دارند، می توانند از غشای سلول عبور کنند. اگر اسمولالیته محلول با سلول یکی باشد، صرف نظر از این که مواد محلول آن می توانند از غشای سلول بگذرند یا نه، به آن محلول، ایزواسموتیک گفته می شود. موادی مثل اوره که می توانند از غشای سلول بگذرند به طور موقت قادرند سبب جابجایی مایع بین بخشهای داخل و خارج سلول شوند. اما اگر فرصت کافی وجود داشته باشد، این گونه مواد (یعنی اوره) می توانند از غشای سلول عبور کرده و گونه مواد (یعنی اوره) می توانند از غشای سلول عبور کرده و خر نهایت در دو بخش به طور متعادل پراکنده گردند. پس این گونه مواد در شرایط فیزیولوژیک پایدار، تأثیری ناچیز بر

اثرات افزودن محلولهای نمکی به مایع خارج سلولی

تأثیر محلول نمکی اضافه شده به مایع خارج سلولی بر حجم و اسمولاریته آن به تونیسیتهٔ محلول بستگی دارد. اگر محلول اضافه شده ایزوتونیک باشد، تنها اثر آن افزایش دارن حجم مایع خارج سلولی است و تأثیری بر اسمولاریته مایعات داخل و خارج سلولی ندارد (شکل -1A). افزودن محلول هیپرتونیک به مایع خارج سلولی، موجب اسمز آب به بیرون از سلولها می شود. بنابرایین اثر آن عبارت از افزایش حجم مایع خارج سلولی، کاهش حجم مایع داخل سلولی و افزایش اسمولاریته هر دو بخش می باشد (شکل -1A). بالاخره با اضافه کردن محلول هیپوتونیک به مایع خارج سلولی، آب از مایع خارج سلولی به درون سلول انتشار می باید. در نتیجه، هم حجم مایع داخل سلولی و هم حجم مایع خارج سلولی افزایش می یابد. اما افزایش حجم مایع داخل سلولی و هم حجم مایع خارج سلولی بیشتر است. اسمولاریته هر دو بخش نیز داخل سلولی بیشتر است. اسمولاریته هر دو بخش نیز کاهش می یابد (شکل -1A).



شکل ۱-۵ تأثیر افزودن محلولهای نمکی با تونیسیتههای متفاوت به مایع خارج سلولی پس از برقراری تعادل اسمزی.

اخــتلالات بــالينى تــنظيم حــجم مــايعات: هيپوناترمى و هيپرناترمى

برای ارزیابی وضعیت مایعات بدن بیمار معمولاً اولین مورد برای سنجش، یون سدیم میباشد. زیرا سدیم و آنیونهای همراه آن که در اغلب موارد کلر میباشد، بیش از ۹۰ درصد مواد محلول در مایعات بدن را تشکیل میدهند و سنجش این یون عمدتاً معرف مناسبی برای ارزیابی و تشخیص اختلالات موجود است. اگر غلظت سدیم پلاسما کمتر از حد طبیعی باشد، بیمار دچار هیپوناترمی و اگر بالاتر از حد طبیعی باشد، بیمار دچار هیپوناترمی است.

علل هيپوناترمي

هیپوناترمی می تواند ناشی از وجود آب اضافی در بدن یا به علت از دستدادن یون سدیم باشد. کاهش غلظت سدیم پلاسما می تواند ناشی از دفع این یون از مایعات خارج سلولی باشد. اسهال و استفراغ دو عاملی هستند که سبب دفع مقادیر زیادی از یون سدیم و کلر از مایعات خارج سلولی می شوند. همچنین مصرف بیش از حد دیورتیکهایی که مانع از

نگهداری سدیم در کلیهها می شوند و برخی از بیماریهای خاص کلیوی که در آنها سدیم از دست می رود نیز می توانند باعث درجات متوسطی از هیپوناترمی شوند. بالاخره در بیماری آدیسون که ترشح هورمون آلدوسترون کاهش می یابد، توان کلیهها در بازجذب سدیم کاهش یافته و هیپوناترمی ایجاد می شود.

پرآبی یا احتباس بیش از حد آب نیز که سبب هیپوناترمی میشود، میتواند ناشی از ترشح بیش از حد هورمون آنتی دیورتیک باشد. این هورمون با بازجذب اضافی آب سبب رقیق شدن مایعات خارج سلولی می شود که منجر به هیپوناترمی می گردد.

تغییرات سریع در حجم سلول که در نتیجه هیپوناترمی رخ میدهد، میتواند اثرات قابل ملاحظهای بر عملکرد سلولها بگذارد. به عنوان مثال کاهش سریع غلظت سدیم پلاسما میتواند سبب تورم سلولهای مغزی و علائم نورولوژیک خاص از جمله سردرد، تهوع، بیقراری و از دست دادن توانایی تعیین موقعیت توسط فرد شود. اگر کاهش سدیم پلاسما شدید باشد، میتواند موجب حملات تشنجی،

دول ۱ د اختلالات تنظیم حجم مایعات بدن: هیپوناترمی و هیپرناترمی.

حجم مايع	حجم مايع	غلظت [†] Na پلاسما	علت	اختلال
داخل سلولی	خارج سلولى			
1	1	1	نارکارآمدی غده فوق کلیوی، استفاده	دهیدراتاسیون – هیپواسموتیک
			بیش از حد از دیورتیکها	
↑	1	1	افزایش ADH، تومور برونشی	پرآبی هیپواسموتیک
1	1	1	دیابت بی مزه، تعریق زیاد	دهيدراتاسيون هيپراسموتيک
1	1	1	بیماری کوشینگ، آلدوسترونیسم اولیه	پرابی هیپراسموتیک

اغما، آسیب دائمی به سیستم عصبی و بالاخره مرگ گردد. اگر هیپوناترمی به آهستگی ایجاد شود، بافتهای دیگر با انتقال سدیم، کلر، پتاسیم و برخی از مواد آلی نظیر گلوتامات به مایع خارج سلولی می توانند از بروز تورم سلولی جلوگیری کنند.

علل هييرناترمي

از دستدادن آب یا وجود سدیم اضافی در مایعات خارج سلولی سبب غلیظشدن مایعات خارج سلولی شده و حالتی به نام هیپرناترمی پدید میآورد. این حالت برعکس حالت قبلی است. یعنی اگر بدن نتواند آب را در مایع خارج سلولی حفظ کند یا تحت شرایطی سدیم اضافی در بدن ذخیره نماید، این حالت حادث می شود.

از دستدادن آب می تواند ناشی از کی مبود هورمون آنتی دیور تیک باشد. در این صورت آب از بدن به شدت دفع شده و اختلالی به نام دیابت بی مزه (diabetes insipidus) به وجود می آید. در تعریق شدید نیز به علت از دست رفتن آب زیادی از بدن می تواند هیپرناترمی ایجاد شود.

افزایش ترشح آلدوسترون سبب می شود که سدیم زیادی از کلیه ها بازجذب شود. بازجذب سدیم باعث اسمز آب از کلیه ها به داخل مایعات خارج سلولی شده و این مورد نیز می تواند سبب هیپرناترمی و همچنین افزایش حجم مایع خارج سلولی شود. خلاصه اختلالات تنظیم حجم مایعات بدن در جدول ۴–۵ آورده شده است.

شیوع هیپرناترمی بسیار کمتر از هیپوناترمی است. یکی از عللی که از بروز این حالت جلوگیری میکند این است که هیپرناترمی موجب تشنگی شدیدی میشود و با خوردن آب این وضعیت بر طرف میگردد اما افرادی که دسترسی به آب

ندارند و یا قادر به نوشیدن مایعات نیستند، مستعد این حالت می شوند. با تجویز محلول کلرید سدیم هیپواسموتیک و محلولهای دکستروز می توان هیپرناترمی را درمان نمود.

ادم

به وجود مایع اضافی در بافتهای بدن، ادم گفته می شود. در اکثر موارد، ادم در مایعات خارج سلولی ایجاد می شود اما در برخی موارد نیز می تواند در مایعات داخل سلولی پدید آید. این دو نوع ادم در زیر به طور خلاصه شرح داده می شوند.

ادم داخل سلولی

ضعیف شدن دستگاههای متابولیک سلولها و فقدان تغذیه کافی آنها، دو علتی هستند که سبب می شوند سلولها مستعد تورم و ادم شوند. هنگامی که جریان خون یک بافت کم می شود و تحویل اکسیژن و مواد غذایی به بافتها کاهش می یابد، سلولها نمی توانند متابولیسم طبیعی خود را حفظ کنند. در این صورت فعالیت پمپهای یونی موجود در غشاء سلولها نیز کاهش می یابد. این حالت سبب می شود که یونها به درون سلول نفوذ کنند. نفوذ یونها به خصوص یون سدیم به درون سلول سبب کشاندن آب به داخل سلولها به طریقه اسمز می شود. این حالت می تواند به ویژه در بافتهای ملتهب ایجاد شود که ادم حاصله سرانجام سبب مرگ سلولها خواهد شد.

ادم خارج سلولی

دو حالت وجود دارد که سبب ادم خارج سلولی میشوند: اولین حالت نشت غیرطبیعی مایع از پلاسما به داخل مایع میان بافتی است و دیگری ناتوانی سیستم لنفاوی در بازگردانـدن

مایع از فضای میان بافتی به خون است.

اگر فشار هیدروستاتیک مویرگی یا ضریب فیلتراسیون مویرگی افزایش یابد، مایع به سرعت از خون به مایع میان بافتی نفوذ میکند. همچنین اگر فشار اسمزی کلوئیدی خون کاهش یابد، همین حالت ایجاد خواهد شد.

حالت دوم، ناتوانی عروق لنفاوی در بازگرداندن مایعات به داخل خون است که میتواند ناشی از انسداد عروق لنفاوی توسط انگلهای خاصی مثل انگل فیلاریا باشد. همچنین در برخی از جراحیها که عروق لنفاوی برداشته میشوند، آن ناحیه مستعد ابتلا به ادم میشود. البته علل ادم خارج سلولی بسیار زیاد است ولی میتوان به طور خلاصه عوامل زیر را مطرح کرد:

I. افزایش فشار مویرگها

الف) احتباس بیش از حد آب و نمک در کلیهها

۱ - نارسایی حاد یا مزمن کلیه

۲ – مینرالوکورتیکوئید اضافی

ب) فشار وریدی بالا

۱ - نارسایی قلب

۲ - نارسایی پمپهای وریدی

۳ – انسداد وریدی

ج) كاهش مقاومت شريانچهها

۱ – گرمای بیش از حد بدن

۲ - ناکفایتی دستگاه عصبی سمیاتیک

۳ – داروهای وازودیلاتور

II. کاهش پروتئینهای پلاسما

الف) دفع پروتئینها از ادرار

ب) دفع پروتئینها از نواحی فاقد پوست

۱ – سوختگیها

٢ - زخمها

ج) ناتوانی در تولید پروتئینها در بیماریهای کبدی

III. افزایش نفوذپذیری مویرگها

الف) واكنشهاي ايمني

ب) سموم

ج) عفونت باكتريال

د) كمبود ويتامينها

ه) ایسکمی طولانی

و) سوختگ*ی*ها

IV. انسداد جریان لنف

الف) سرطانها

ب) عفونتهای انگلی

ج) جراحي

د) فقدان مادرزادی عروق لنفاوی

عوامل حفاظتی که در حالت طبیعی مانع از ادم میشوند

سه عامل در بدن وجود دارد که مانع از ایجاد ادم میشوند. این سه عامل در زیر به ترتیب شرح داده میشوند.

عامل حفاظتی ناشی از کـمپلیانس کـم فـضای مـیان بافتی

فشار هیدروستاتیک مایع میان بافتی در اکثر بافتهای سست زیر پوست بدن مختصری کمتر از فشار جو است، یعنی به طور متوسط حدود ۳ میلیمتر جیوه کمتر است. این مکش خفیف در بافتها به آنها کمک میکند در کنار هم نگاه داشته شوند. تا زمانی که فشار مایع میان بافتی در محدوده منفی است، تغییرات اندک حجم مایع میان بافتی سبب تغییراتی نسبتاً بزرگ در فشار هیدروستاتیک مایع میان بافتی می می شود. بنابراین کمپلیانس بافتها، یعنی تغییر حجم به ازای هر میلیمتر جیوه تغییر فشار، در محدوده منفی فشار، کم

افزایش جریان لنف به عنوان عامل حفاظتی در برابـر ادم

یکی از اعمال مهم دستگاه اننفاوی این است که مایع و پروتئینهایی را که از مویرگها به درون فضای میان بافتی فیلتره شدهاند، به گردش خون باز گرداند. اگر پروتئینها و مایع فیلتره شده پیوسته به خون باز نگردند، حجم پلاسما به سرعت کاهش می یابد و همزمان ادم میان بافتی پدید می آید. عروق لنفاوی به عنوان یک عامل حفاظتی در برابر ادم عمل می کنند زیرا هنگامی که مایع شروع به تجمع در بافتها می کنند زیرا هنگامی که مایع شروع به تجمع در بافتها توان به دستگاه لنفاوی اجازه می دهد که در پاسخ به افزایش فیلتراسیون مویرگی، مقدار زیادی مایع و پروتئین را از بافت فیلتراسیون مویرگی، مقدار زیادی مایع و پروتئین را از بافت دور کند و مانع از افزایش فشار میان بافتی تا محدوده مثبت فشار شود. این عامل حفاظتی حدود ۷ میلی متر جیوه است.

شستهشدن پروتئین مایع میان بافتی

همزمان با افزایش فیلتراسیون مایع به درون فضای میان بافتی، فشار مایع میان بافتی، فشار مایع میان بافتی بالا میرود و سبب افزایش جریان لنف میشود. در اکثر بافتها همزمان با افزایش جریان لنف، غلظت پروتئینهای فضای میان بافتی کاهش میابد زیرا مقدار پروتئینی که از بافت دور میشود، بیشتر از مقداری است که میتواند از مویرگها فیلتره شود. علت این امر آن است که مویرگها برخلاف عروق لنفی، در مقابل پروتئینها نفوذناپذیرند. بنابراین پروتئینها همزمان با افزایش جریان لنف از مایع میان بافتی شسته میشوند. چون فشار اسمزی کلوئیدی پروتئینها مایل به کشاندن مایع از فشار اسمزی کلوئیدی پروتئینها مایل به کشاندن مایع از پروتئینهای مایع میان بافتی است، کاستهشدن از پروتئینهای مایع میان بافتی جلوی این عمل را میگیرد. عامل حفاظتی از این پدیده حدود ۷ میلیمتر جیوه محاسبه گردیده است.

مايعات فضباهاي بالقوه بدن

حفره پلور، حفره پریکارد، حفره صفاق و حفرات سینوویال شامل حفرات مفصلی و بورسها، حاوی مایع هستند. این مایع موجود در مناطق و بافتهای نام برده شده از طریق مایع میان بافتی یا پلاسمای خون به درون فضاهای مذکور نشت میکند. این مایع لایه نازکی تشکیل میدهد که سطوح هر طرف این بافتها به وسیله این لایه نازک روی هم قرار میگیرند. مایع فضاهای بالقوه بدن چسبنده بوده و سطح میگیرند. مایع فضاهای بالقوه بدن چسبنده بوده و سطح لغزندهای را برای حرکت این بافتها فراهم میآورند.

عروق لنفاوی موجود در فضاهای بالقوه، پروتئینهای نشت شده از مویرگها را از داخل این فضاها بر می دارند. اگر مایع در این فضاها جمع شود و ادم ایجاد کند، حالت به وجود آمده را افیوژن می نامند. حفره شکم برای افیوژن بسیار مستعد می باشد و اگر مایع در این حفره تجمع یابد، به آن آسیت (ascite) گفته می شود.

كليهها وسيستم ادراري

کلیهها اعضای لوبیایی شکلی هستند که به تعداد دو عدد در طرفین دیواره خلفی شکم واقع شدهاند. کلیهها اعمال بسیار مختلفی را برعهده دارند که برای بقاء انسان ضروری میباشند. این اعمال شامل موارد ذیل هستند:

- ۱. دفع فرآوردههای زاید متابولیک و مواد شیمیایی
 - ۲. تنظیم تعادل آب و الکترولیت
- . تنظيم اسمولاليته مايعات بدن و غلظت الكتروليتها
 - الم تنظیم فشارخون شریانی
 - ۵. تنظیم تعادل اسید و باز
 - ۶ تنظیم تولید گلبولهای قرمز
 - ۷. ترشح، متابولیسم و دفع هورمونها
 - گلوكونئوژنز (سنتز گلوكز جدید)

در رابطه با این اعمال مختلف کلیهها، در این فصل و فصول دیگر مربوط به اَن مباحث توضیح داده خواهد شد.

آناتومى فيزيولوژيك كليهها

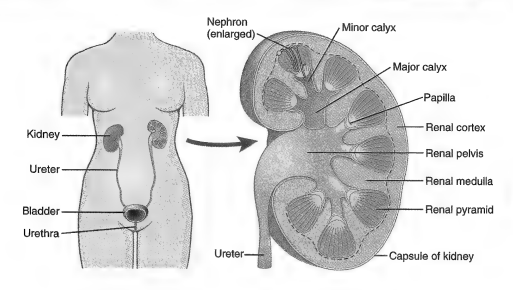
همان طور که گفته شد، کلیهها در دیواره خلفی شکم واقع شدهاند و وزن هر یک از آنها حدود ۱۵۰ گرم میباشد. در قسمت داخلی کلیه، یک فرورفتگی وجود دارد که محل عبور شریان و ورید کلیوی، لنفاتیکها، اعصاب کلیه و همچنین میزنای یا حالب که ادرار نهایی را از کلیهها به مثانه میبرد، میباشد؛ این ناحیه ناف کلیه (hilum) نام دارد (شکل ۲–۵).

دور تا دور کلیه را کپسول فیبروزی سفتی احاطه نموده که محافظ کلیه میباشد. اگر کلیه را از بالا به پایین برش دهیم، یک ناحیه خارجی یا قشر (Cortex) و یک ناحیه داخلی یا مدولا در آن مشهود است. همان طور که در شکل ۲–۵ مشاهده میکنید، میرکز یا مدولای کلیه حاوی ساختارهای هرمی شکلی به نام هرم (Pyramid) میباشد که پهلو به پهلوی یکدیگر قرار گرفتهاند. قاعده هرمهای کلیه از مرز بین قشر و مدولای کلیه شروع شده و رأس آن به پاپیلاهای کلیه نهایتاً به کالیسهای کوچک (minor calyx) کالیسهای کوچک به کالیسهای کوچک به کالیسهای بزرگ به کالیسهای بزرگ به کالیسهای بزرگ به لگنچه کلیوی، ادرار را جمع آوری کرده و آن را به داخل مثانه لگنچه کلیوی، ادرار را جمع آوری کرده و آن را به داخل مثانه

حربان څون کلیوی

مىريزد.

جریان خون کلیهها، روی هم رفته ۲۲ درصد برون ده قلبی یا ۱۱۰۰ میباشد. شریان کلیوی پس از ورود به داخل کلیه از طریق ناف کلیه، شاخه شاخه شده، ابتدا شریانهای بین لوبی را تشکیل می دهد. این شریانها سیس به



شكل ٢-٥. ساختار عمومي كليه و مجاري ادراري.

شریانهای قوسی (Arcuate)، شریانهای بین لوبولی (شریانهای شعاعی) و آرتریولهای آوران تقسیم میشود. آرتــریولهای آوران تشکـــیلدادن مـویرگهای گلومرولی، از طریق آرتریولهای وابران خارج شده و نهایتاً مویرگهای دور توبولی را تشکیل میدهند (شکل ۳–۵). مویرگهای دور توبولی به عروق سیستم وریدی تخلیه شده و با تشکیل ورید بین لوبولی، ورید قوسی، ورید بین لوبی و با تشکیل ورید کلیوی، از کلیهها خارج میشوند.

نفرون

واحدهای عملکردی کلیهها نفرون نام دارد. هر کلیه از حدود یک میلیون نفرون تشکیل یافته است. پس از سن ۴۰ سالگی به ازای هر ۱۰ سال، ۱۰ درصد از تعداد کل نفرونها کاهش می یابد. جالب توجه است که بدانیم کلیهها قادر به ساخت نفرونهای جدید نمی باشند، بنابراین بیماریهای کلیوی که موجب تخریب نفرونها می شوند، می توانند سبب آسیب دائمی کلیهها گردند.

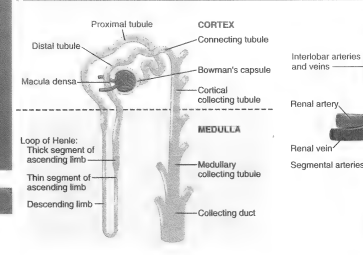
هر نفرون از دو بخش عـمده تشکیل یافته است: ۱) تورینهای از مویرگهای گلومرولی که گلومرول نامیده شده و از طریق آن، مایعات و مواد محلول از خون فیلتره میشوند و ۲) توبولهای طویلی که مایع فیلتره شده در حین عبور از آن

تا لگنچه کلیه، به ادرار تبدیل می شود. مویرگهای گلومرولی توسط کپسول بومن احاطه می گردند. توبولهای کلیوی همان طور که در شکل ۴–۵ نشان داده شده است، به ترتیب شامل توبول پیچیده ابتدایی یا پروگزیمال، قوس هنله (شامل قطعه نازک نزولی، نازک صعودی و ضخیم صعودی)، توبول پیچیده انتهایی یا دیستال، مجاری جمعکننده قشری و مجاری جمعکننده مرکزی می باشد.

انواع نفرونها

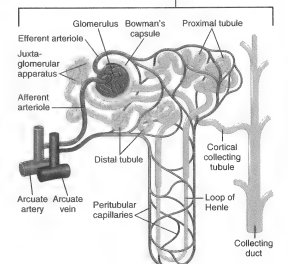
علی رغم اینکه تمامی نفرونها از اجزاء مشابهی تشکیل یافته اند، بسته به نحوه قرارگیری آنها، نفرونها را به دو نوع نفرونهای قشری (Cortical nephrons) و نفرونهای پهلوی صرکزی (juxtamedullary nephrons) تقسیم میکنند. نفرونهای قشری که ۷۰ تا ۸۰ درصد نفرونهای کلیه را تشکیل می دهند، گلومرولهایی دارند که در بخش خارجی قشر کلیه قرار گرفته اند و قوس هنله کوتاهی دارند که تا عمق کمی در مدولای کلیه نفوذ کرده اند. همچنین عروق خونی دور توبولی احاطه کننده قوس هنله این نفرونها پیچ در پیچ بوده و ساختار منظمی ندارند.

امـا نـفرونهای پـهلوی مـرکزی کـه ۲۰ تـا ۳۰ درصـد نفرونهای کلیه را تشکیل میدهند، گلومرولهایی دارند کـه



شکل ۴-۵ ساختاریک نفرون.

Interlobar arteries and veins



Arcuate arteries

and veins

Interlobular arteries and veins

شکل ۳-۵. مقطعی از کلیه انسان که نمایانگر رگهای عمده تأمين كننده جريان خون كليه و جريان خون يك نفرون مي باشد.

در مرز بین قشر و مدولای کلیه قرار دارند. همچنین قوس هنله بلند أنها تا عمق مدولای کلیه و گاهی حتی تا پایبلاهای کلیه کشیده شدهاند. عروق خونی دور توبولی احاطه کننده این نفرونها نیز ساختار منظمی داشته و رگهای مستقیم (Vasa recta) نامیده می شوند. این عروق همان طور که بخشهای بعدی کتاب ذکر می شود، نقش مهمی در تغلیظ ادرار بازی میکنند.

ادرار کردن (Micturition)

ادرارکردن فرآیندی است که در آن پرشدن مثانه با فشار بـر دیواره آن سبب ایجاد رفلکس های عصبی به نام رفلکس های ادراری شده که نهایتاً موجب تخلیه مثانه می گردند. مثانه حاوی دو بخش تنه و گردن میباشد. گردن مثانه بین مثانه و خروجی آن یعنی پیشابراه یا میزراه قـرار گـرفته است. در بالای گردن مثانه ناحیهای سه گوش به نام مثلث یا تر بگون واقع شده است. پیشابراه خلفی که قطعه ابتدایی پیشابراه مى باشد از رأس تريكون منشأ مى گيرد. عضله صاف مثانه كه نقش اصلی را در انقباض مثانه بازی میکند، عضله دتروسور (detrusor muscle) نام دارد که حاوی فیبرهای عضلانی است کـه در تـمام جـهات در مـثانه کشـیده شـدهانـد. چین خوردگی های عضله صاف مثانه، روگا (rugae) نام دارد. نکتهای که قابل ذکر است این است که تریگون مثانه صاف بوده و فاقد هرگونه چین خوردگی می باشد. گردن مثانه حاوی اسفنکتر داخلی است. این اسفنکتر که حاوی عضله دتروسور و بافت الاستیک می باشد، غیرارادی بوده و زمانی که فشار داخل مثانه به حد استانه برسد، باز می شود. دیافراگم ادراری - تناسلی که پیشابراه از آن می گذرد، حاوی لایهای از عضلات اسكلتي تحت عنوان اسفنكتر خارجي است. اين اسفنكتر برخلاف اسفنكتر داخلي تحت كنترل ارادي بوده و در جلوگیری ارادی از دفع ادرار نقش دارد.

عصبگیری مثانه از طریق اعصاب لگنی pelvic)

(nerves) است. ایس اعسصاب از مثانه به شبکه خاجی (sacral plexus) رفته و سپس به قطعات ۲ و ۳ خاجی (S2, S3) ختم میگردند. اعصاب لگنی هم حاوی اعصاب حسی و هم اعصاب حرکتی میباشند. اعصاب حسی میزان کشیدگی دیواره مثانه را منتقل میکنند. اعصاب حرکتی شامل اعصاب و پاراسمپاتیک (از طریق اعصاب لگنی) به دیواره مثانه، اعصاب حرکتی اسکلتی (از طریق عصب پودندال) به اسفنکتر خارجی مثانه و اعصاب سمپاتیک (از طریق اعصاب هیپوگاستریک) میباشند.

رفلكس ادرار كردن

تجمع ادرار در مثانه تا حد ۳۰۰ تا ۴۰۰ میلی لیتر اثر زیادی بر فشار داخل مثانه ندارد. اما فشارهای بالاتر از آن سریعاً سبب افزایش فشار مثانه می شود. در فشارهای بالای مثانه، رسیتورهای حسی خصوصاً رسیتورهای برخاسته از پیشابراه خلفی، افزایش کشش در دیواره مثانه را حس کرده، آن را به قطعات ساكرال نخاع مخابره و سپس به طور رفلكسي موجب فعال شدن اعصاب حركتي پاراسمپاتيكي بـه ديـواره مـثانه و انقباض آن مىشوند. انقباض مثانه، فشار داخل مثانه را افزایش داده و کشش دیواره آن را بیشتر میکند. بنابراین اعصاب حركتي بيشتر فعال شده و باز هم فشار را بالاتر مىبرد تا نهايتاً موجب تخليه مثانه گردد. اين عمل، رفلكس ادرارکردن نامیده میشود. رفلکس ادرارکردن توسط مراکزی در مغز تحت کنترل میباشد. این مراکز شامل: ۱) مراکز تسهیلی و مهاری در ساقه مغز، عمدتاً در پل مغزی و ۲) مراکز متعددی در قشر مغز که عمدتاً مهاری هستند، میباشد. هنگامی که زمان ادرارکردن فرا برسد، مراکز قشری مى توانند مناطق ساكرال دفع ادرار را تسهيل نمايند و بـه شروع رفلکس دفع ادرار کمک کنند و به طور همزمان اسفنکتر ادراری خارجی را مهار کنند تا دفع ادرار صورت گیرد. با تخریب فیبرهای آورانی که از گیرندههای کششی دیواره مثانه و پیشابراه خلفی به نخاع می روند، به عنوان مثال تحت تأثیر آسیب ناحیه ساکرال نخاع و بیماری سیفلیس، رفلکس ادرارکردن مختل می شود. به این حالت مثانه

اگر آسیب نخاعی در قطعات بالاتر از نخاع ساکرال باشد،

آتونیک میگویند زیرا هنگامی که مثانه تا حداکثر ظرفیت

خود پر می شود، به صورت دورهای تخلیه می گردد و هیچ

کنترلی بر دفع ادرار وجود ندارد.

رفلکسهای دفع ادرار تا حدود زیادی به علت فقدان ناگهانی ایمپالسهای تسهیلی از ساقه مغز مهار شده اما پس از چند روز این رفلکسها باز میگردند و تخلیه دورهای (اما ناخودآگاه) مثانه ایجاد میشود. به این حالت، مسه خودکار میگویند.

از اختلالات دیگر دفع ادرار میتوان به مثانه نوروژنیک مهار نشده اشاره کرد. قطع پیامهای مهاری که معمولاً ناشی از آسیب ناقص نخاع یا ساقه مغز میباشد، سبب دفع مکرر و بدون کنترل ادرار در این حالت میگردد.

تشكيل ادرار

تشکیل ادرار به این صورت است که ابتدا مایعات و تقریباً تمام مواد موجود در پلاسما به غیر از پروتئینها به داخل کپسول بومن فیلتره میشوند. سپس این مایع فیلتره شده در حین عبور از توبولهای نفرون تحت تأثیر بازجذب قرار گرفته و همچنین موادی از مویرگهای دور توبولی به داخل آن ترشح میشود. بنابراین تشکیل ادرار حاصل برآیند سه فرآیند شامل فیلتراسیون گلومرولی، بازجذب مواد از توبولهای کلیه به درون خون و ترشح مواد از خون به درون توبولهای کلیه میباشد. به عبارت دیگر:

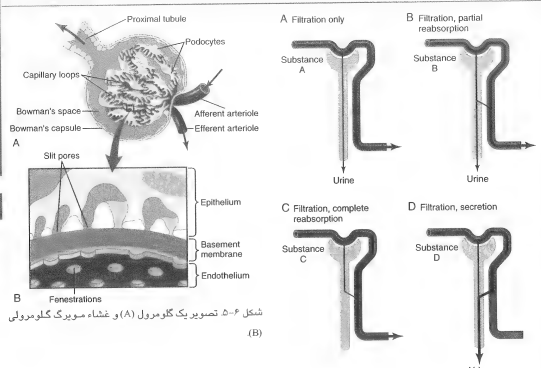
= میزان دفع ادراری

ميزان ترشح + ميزان بازجذب – ميزان فيلتراسيون

در شکل ۵–۵، سرنوشت کلیوی چهار ماده فرضی نشان داده شده است. در قسمت A مادهای دیده می شود که پس از فیلتره شدن نه دچار بازجذب و نه ترشح می شود. بنابرایین تمام ماده فیلتره شده آزادانه دفع می گردد. از نمونه این مواد می توان به کراتی نین اشاره کرد. در قسمت B، ماده فیلتره شده فقط دچار بازجذب می شود اما از خون به داخل توبول ها ترشح نمی شود. بنابراین میزان دفع از تفاضل میزان فیلتراسیون و بازجذب به دست می آید. از نمونه این مواد می توان به اکثر الکترولیتهای بدن اشاره کرد.

در قسمت C، تمام ماده فیلتره شده، بازجذب می شود و بنابراین هیچ میزانی از آن در ادرار دفع نمی شود، مانند اسیدهای آمینه و گلوکز.

در قسمت D، ماده فیلتره شده نه تنها بازجذب نمی شود، بلکه مقداری از همان ماده از خون به داخل توبولها ترشح می شود. بنابراین میزان دفع ادراری این ماده حاصل فیلتراسیون به اضافه ترشح می باشد.



شکل ۵-۵. سرنوشت چهار ماده فرضی در کلیه. ماده A فیلتره شده ولی بازجذب نمی شود. ماده B فیلتره شده اما بخشی از آن بازجذب خون می شود. ماده C آزادانه فیلتره می شود اما تمامی آن بازجذب می شود و بنابراین از راه ادرار دفع نمی شود. ماده D علاوه بر اینکه فیلتره می شود، از مویرگهای دور توبولی به داخل توبولهای کلیه ترشح نیز می شود.

چرا کلیه مقادیر زیادی از مواد محلول را فیلتره و سیس بازجذب می کند؟

یکی از مزایای زیادبودن میزان فیلتراسیون گلومرولی (GFR) این است که به کلیهها اجازه می دهد روزانه چندین بار تمام مایعات بدن را فیلتره کنند تا تغییرات لازم را در آنها ایجاد نمایند. از آنجا که کل حجم پلاسما تنها حدود ۳ لیتر و GFR حدود ۱۸۰ لیتر در روز است، لذا کل پلاسما روزانه ۶۰ بار فیلتره و دستخوش تغییر می گردد. این GFR بالا به کلیهها اجازه می دهد تا حجم و ترکیب مایعات بدن را با دقت و سرعت کنترل کنند.

دوم اینکه GFR بالا به کلیهها اجازه می دهد تا مواد زائدی را که دفع آنها عمدتاً وابسته به فیلتراسیون گلومرولی

است، به سرعت از خون بر دارند. بازجذب توبولی اکثر فرآوردههای زائد بسیار کم است و لذا برداشت مؤثر آنها از بدن وابسته به GFR بالاست.

فيلتراسيون گلومرولي

اولین قدم در تشکیل ادرار، فیلتراسیون مایعات و مواد محلول از خون به داخل کپسول بومن میباشد (فیلتراسیون گلومرولی). مویرگهای گلومرولی، پروتئینها را از خود عبور نمی دهند، بنابراین غلظت پروتئینها و عناصر سلولی مانند گلبولهای قرمز در فیلترای گلومرولی (مایع فیلتره شده به داخل کپسول بومن) صفر است. یونها و املاح خون به راحتی از غشاء مویرگهای گلومرولی عبور کرده، بنابراین غلظت آنها در فیلترا برابر با خون است. اسیدهای چرب و یونهای کلسیم که بخشی از آنها به پروتئینهای پلاسما متصل است، به طور کامل فیلتره نمی شوند.

غشای مویرگهای گلومرولی برخلاف سایر مویرگها که دو لایه دارند، متشکل از سه لایه میباشد. لایه اول اندوتلیوم است که حاوی سوراخهای بسیار زیادی به نام پنجره (Fenestrae) میباشد که مایعات و مواد محلول به

راحتی از آن عبور میکنند. در زیر اندوتلیوم، غشای پایه قرار دارد که حاوی رشتههای کلاژن و پروتئوگلیکان است که آنها نیز آب و مواد محلول را به راحتی از خود عبور میدهند. لایه خارجی مویرگ، لایه اپیتلیال است که حاوی زواید پا مانند (پدوسیت) میباشد. در بین این زواید، شکافهایی به نام منافذ شکافی (Slit pores) وجود دارند که فیلترای گلومرولی از آنها عبور میکند. هر سه این لایهها به خصوص غشاء پایه دارای بار منفی هستند که این بار منفی سبب ممانعت از عبور پروتئین از آنها میشود. ساختار سه لایهای مویرگ گلومرولی را در شکل ۶-۵ مشاهده میکنید.

قابل ذکر است که هر چه اندازه مولکول و بار منفی موجود بر روی سطح مولکولی بیشتر باشد، قابلیت عبور آن از سد مویرگ گلومرولی کمتر است. به عنوان مثال آب، یونهایی مانند سدیم و ترکیبات آلی کوچک مانند گلوکز به راحتی از غشاء مویرگی رد میشوند اما میزان نفوذ آلبومین که هم درشت است و هم بار منفی دارد تقریباً صفر است. برخی از بیماریهای کلیوی سبب از بینرفتن بار منفی غشاء بیایه مویرگ میگردند. به این حالت، نفروپاتی با حداقل تغییر اطلاق میشود. در این شرایط، برخی از پروتئینهای در ادرار ظاهر میگردند. به این حالت پروتئینوری یا در ادرار ظاهر میگردند. به این حالت پروتئینوری یا آلبومینوری گفته میشود.

میزان فیلتراسیون گلومرولی یا GFR به برآیند نیروهای میزان فیلتراسیون گلومرولی یا GFR به برآیند نیروهای هیدروستاتیک و اسمزی – کلوییدی در دو سوی مویرگ گلومرولی و ضریب فیلتراسیون مویرگی (K_f) بستگی دارد. به طور کلی GFR در مویرگهای گلومرولی بسیار زیاد بوده و در حدود ۱۲۵ میلی لیتر در دوقیقه یا ۱۸۰ لیتر در روز است. درصدی از جریان پلاسما که فیلتره می شود، کسر فیلتراسیون نامیده می شود که به طور متوسط ۲/۰ است. به عبارت دیگر حدود ۲۰ درصد از پلاسمایی که در کلیه جریان می ابد، از مویرگهای گلومرولی فیلتره می شود. نحوه می صادر نیر است:

$$\frac{\mathrm{GFR}}{\mathrm{equi}} = 2$$
سر فیلتراسیون جوریان خون کلیوی (RBF)

عوامل تعيين كننده GFR

فشارهای هیدروستاتیک و اسمزی کلوئیدی (انکوتیک) دو سوی مویرگ گلومرولی که GFR را تعیین میکنند، به شرح زیر می باشند:

- فشار هیدروستاتیک مویرگهای گلومرولی (P_G) که برابر ۶۰ میلیمتر جیوه میباشد.
- فشار انکوتیک مویرگهای گلومرولی (π_{G}) که ۳۲ میلیمتر جیوه میباشد.
- فشار هیدروستاتیک کپسول بومن (P_B) که ۱۸ میلی متر جیوه می باشد.
- فشار انکوتیک کپسول بومن (π_B) که به علت فقدان پروتئین در فیلترای گلومرولی، صفر میلیمتر جیوه است. بنابراین:

فشارخالص فیلتراسیون ${
m P_G-P_B-\pi_G+\pi_B=9\cdot-1\lambda-mmHg}$

از آنجا که GFR برابر است با فشار خالص فیلتراسیون (K_f) ضرب در ضریب فیلتراسیون مویرگی (K_f) و (K_f) را می توان از تقسیم GFR بر فشار خالص فیلتراسیون به دست آورد که عددی در حدود ۱۲/۵ میلی لیتر در دقیقه به ازای هر میلی متر جیوه فشار فیلتراسیون را به دست می دهد که حدود ۴۰۰ برابر (K_f) سایر مویرگهای بدن می باشد. که حدود ۴۰۰ برابر (K_f) سایر مویرگهای بدن می باشد. بیماری هایی مانند هیپر تانسیون مزمن کنترل نشده و دیابت قیندی با افزایش دادن ضخامت غشاء پایه مویرگهای گلومرولی، (K_f) را کاهش داده و در نتیجه سبب کاهش GFR

انسداد مجاری ادراری به عنوان مثال به علت رسوب کلسیم و اسید اوریک که سبب ایجاد سنگ در دستگاه ادراری می گردند، می تواند موجب افزایش فشار هیدروستاتیک کپسول بومن و در نتیجه کاهش GFR گردد. دو عامل بر فشار انکوتیک مویرگ گلومرولی تأثیرگذار هستند: ۱) فشار انکوتیک پلاسمای شریانی و ۲) درصدی از پلاسما که در مویرگهای گلومرولی فیلتره می شود (کسر فیلتراسیون). هر چه کسر فیلتراسیون بیشتر باشد، مایع بیشتری از خون فیلتره می شود و چون پروتئینها قابل فیلتره شدن نیستند، غلظت می شود و این افزایش می باید و این افزایش علظت پروتئین، بر فشار انکوتیک مویرگهای گلومرولی عافزاید. بنابراین افزایش یافتن کسر تصفیه با افزودن فشار می افزاید. بنابراین افزایش یافتن کسر تصفیه با افزودن فشار

اسمزی – کلوییدی خون مویرگهای گلومرولی سبب کاهش GFR می گردد.

با این وجود تنها عاملی که در شرایط فیزیولوژیک، GFR را تنظیم میکند، فشار هیدروستاتیک موبرگ گلومرولی است. فشار هیدروستاتیک گلومرولی به نوبه خود تحت تأثیر سه عامل میباشد: ۱) فشار شریانی، ۲) مقاومت شریانچه آوران و ۳) مقاومت شریانچه وابران. افزایش فشار شریانی با افزایش دادن فشار هیدروستاتیک مویرگ گلومرولی، GFR را افزایش میدهد. اتساع شریانچه اوران نیز با افزایشدادن فشار هیدروستاتیک مویرگ گلومرولی، GFR را افزایش داده و انقباض آن، GFR را کاهش می دهد. انقباض شریانچههای وابران، مقاومت در مقابل جریان خروجی مویرگهای گلومرولی را افزایش داده و بدین ترتیب فشار هیدروستاتیک مویرگ گلومرولی و نهایتاً GFR را زیاد می کند. اما انقباض شدید شریانچههای وابران (بیش از سه برابر افزایش در مقاومت شریانچههای وابران) موجب کاهش جریان خون کلیه می شود. این امر سبب افزایش کسر تصفیه می گردد، زیرا کسر تصفیه برابر با نسبت GFR بر جریان پلاسمای کلیوی است. افزایش کسر تصفیه همان طور که گفته شد، سبب افزایش فشار اسمزی – کلوییدی مویرگهای گلومرولی میشود. در این حالت اثر افزایش فشار اسمزی – کلوییدی بیش از اثر افزایش فشار هیدروستاتیک گلومرولی شده و در واقع برآیند فیلتراسیون کاهش یافته و GFR کم مي شود.

جريان خون كليه

جریان خون دو کلیه به طور متوسط در حدود ۱۱۰۰ میلی لیتر در دقیقه یا حدود ۲۲ درصد برون ده قلبی است. دلیل این جریان خون بالا این است که بتواند علاوه بر تأمین اکسیژن و سایر مواد مغذی برای بافت کلیه، GFR بسیار بالای کلیه را جهت تنظیم تعادل آب و الکترولیتها تأمین نماید. اکثر اکسیژن مصرف شده توسط کلیه صرف بازجذب یـونهای سدیم میشود، به طوری که اگر GFR تا حد صفر کاهش یابد و بازجذب سدیم نیز متوقف شود، مصرف اکسیژن توسط کلیه به ہے حد طبیعی کاهش می یابد.

مــیزان جــریان خــون کـلیه بـه اخـتلاف مـیان فشـار هیدروستاتیک شریان و ورید کلیوی تقسیم بر مقاومت کـل عروق کلیوی بستگی دارد:

<u>فشار ورید کلیوی – فشار شریان کلیوی</u> = جریان خون کلیه مقاومت کل عروق کلیوی

قسمت اعظم مقاومت عروقی در کلیهها، در شریانهای بین لوبولی، شریانچههای آوران و شریانچههای وابران قرار دارد.

نکته مهمی که باید مورد توجه قرار گیرد این است که قسمت اعظم جریان خون کلیوی در قشر کلیه جریان دارد و جریان خون قسمت مرکزی کلیه که از طریق دستگاه مویرگهای دور توبولی تخصص یافتهای به نام عروق مستقیم تأمین می شود، تنها ۱ تا ۲ درصد جریان خون کلیه را تشکیل می دهد.

کنترل فیزیولوژیک فیلتراسیون گلومرولی و جریان خون کلیه

دو عامل اصلی که GFR را تنظیم کرده و تحت کنترل فیزیولوژیک میباشند شامل فشار هیدروستاتیک و فشار اسمزی کلوئیدی مویرگهای گلومرولی هستند. عوامل متعددی این فشارها را تحت تأثیر قرار میدهند. این عوامل شامل موارد ذیل میباشند: دستگاه عصبی سمپاتیک، هورمونها، اوتاکوئیدها (مواد مؤثر بر عروق که در کلیه آزاد میشوند و اثر موضعی دارند) و سایر کنترلکنندههای فیدبکی که منشأ داخل کلیوی دارند.

اعصاب سمپاتیک با منقبض کردن شریانچههای کلیوی، جریان خون کلیه و GFR را کاهش میدهند. البته این حالت تنها در موارد تحریک شدید سمپاتیک روی میدهد؛ اما فعالیتهای کم و متوسط سمپاتیک اثر خاصی بر جریان خون کلیوی و GFR نمی گذارد.

اپسینفرین و نوراپینفرین که تحت تأثیر اعصاب سمپاتیک از مدولای فوق کلیه آزاد میشوند، با منقبض کردن شریانچههای آوران و وابران، جریان خون کلیه و GFR را کاهش میدهند. اندوتلین که در آسیبهای اندوتلیوم از آن آزاد میشود نیز اثری مشابه اپینفرین و نوراپینفرین دارد. آنژیوتانسین ۱۱ که در مواقع کاهش حجم یا فشار خون تولید میشود، به طور اختصاصی شریانچههای وابران را منقبض کرده و بدین ترتیب با افزایشدادن فشار هیدروستاتیک مویرگ گلومرولی، از کاهش در GFR جلوگیری میکند اما جریان خون کلیوی را به علت اثر انقباضی بر شریانچه وابران خون کلیوی را به علت اثر انقباضی بر شریانچه وابران کاهش میدهد. رسپتورهای آنژیوتانسین ۱۱ بر روی تمامی

عروق خونی کلیهها حضور دارند اما به نظر میرسد که رگهای خونی پیش گلومرولی به خصوص شریانچه آوران تا حدی نسبت به انقباض حاصل از آنژیوتانسین Π مقاوم هستند و معمولاً توسط آن منقبض نمى شوند. این مقاومت در برابر انقباض، ناشى از رهایش مواد وازودیلاتور به ویـژه اکسید نیتریک و پروستاگلاندینها میباشد که با اثرات منقبض کنندگی عروقی آنـژیوتانسین II در ایـن رگهای خونی مقابله میکنند. اکسید نیتریک (NO) اوتا کوئیدی است که از اندوتلیوم عروق خونی آزاد می شود و وجود آن برای جلوگیری از انقباض بیش از حد عروق کلیه و جهت دفع کلیوی مقادیر طبیعی آب و مواد محلول ضروری است. به طوری که تجویز داروهایی که تشکیل اکسید نیتریک را مهار میکنند سبب افزایش مقاومت عروق کلیه و کاهش GFR و دفع ادراری سدیم میشوند و نهایتاً فشارخون را بالا میبرند. از جمله هورمونها و اوتاكوئيدهايي كه سبب افزايش جريان خون کلیه و GFR می شوند می توان به پروستا گلاندین ها (PGI₂, PGE₂) و برادی کینین اشاره کرد.

خودتنظیمی GFR و جریان خون کلیه

در خود کلیه، مکانیسمهای فیدبکیای وجود دارند که در صورت نوسانات شدید فشار شریانی موجب ممانعت از تغییر در GFR و جریان خون کلیه میشوند. به این روند، خودتنظیمی میگویند. جریان خون بافت کلیه، به موازات GFR تنظیم میشود ولی در برخی شرایط، خود تنظیمی GFR به شکل مؤثرتری انجام میشود. در صورت عدم وجود مکانیسمهای خودتنظیمی، افزایش فشار خون تنها به ۲۲۸ درصد حد طبیعی، GFR را از ۱۸۰ لیتر در روز به ۲۲۸ لیتر در روز میرساند. اگر بازجذب توبولی در حد روزانه لا۷۸۸ لیتر ثابت بماند، جریان روزانه ادرار به ۴۶/۵ لیتر در وز افزایش مییابد که این امر موجب خروج کل پلاسما در میکنند؛ یکی خودتنظیمی کلیه که مانع از تغییر شدید GFR میشود و دوم اینکه بازجذب توبولی به نسبت افزایش میشود و دوم اینکه بازجذب توبولی به نسبت افزایش میشود. (GFR نقوری).

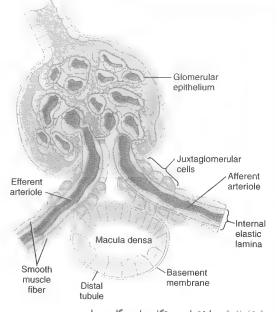
فيدبك توبولى كلومرولى

کلیه جهت تنظیم جریان خون خود و به خصوص تنظیم GFR، دارای مکانیسم پیچیدهای است که فیدبک توبولی

گلومرولی نام دارد. مکانیسم فیدبک توبولی گلومرولی دو جزء دارد که با همکاری یکدیگر GFR را کنترل میکنند: ۱) مکانیسم فیدبکی شریانچه آوران و ۲) مکانیسم فیدبکی شریانچه وابران. قبل از اینکه درباره فیدبک توبولی گلومرولی صحبت شود، لازم است درباره کمپلکس پهلوی گلومرولی (شکل ۷–۵) توضیحاتی داده شود. کمپلکس پهلوی گلومرولی ایسلولهای از سلولهای ماکولادنسا در ابتدای توبول دیستال به همراه سلولهای پهلوی گلومرولی در دیواره شریانچههای آوران و وابران تشکیل شده است. ماکولادنسا گروه تخصص یافتهای از سلولهای اییتلیال در توبول دیستال است که در تماس نزدیک با شریانچههای آوران و وابران قرار دارد.

نحوه عملکرد فیدبک توبولی گلومرولی به این صورت است که کاهش GFR که معمولاً در اثر کاهش فشار خون شریانی ایجاد میشود، سبب کاهش جریان مایعات در قوس هنله می گردد. کاهش جریان خون موجب می شود تا مایعات و مواد محلول مدت بیشتری را در قوس هنله به سر برند. این امر موجب می شود تا سدیم و کلر بیشتری در شاخه ضخیم صعودی قوس هنله بازجذب شود و غلظت کلرید سدیم در بخشهای انتهایی توبولهای کلیوی کاهش یابد. ماکولادنسا این کاهش را کشف کرده و به نوبه خود سیگنالهایی را ارسال می کند که دو اثر دارد: ۱) کاهش مقاومت شریانچههای آوران که فشار هیدروستاتیک گلومرولی را بالا میبرد و به بازگشت GFR به حد طبیعی کمک میکند و ۲) افزایش ترشح رنین از سلولهای یهلوی گلومرولی واقع در شریانچههای آوران و وابران که محل اصلی ذخیره رنین هستند. سپس رنین آزاد شده با افزایش ساخت آنژیوتانسین I كه أن هم نهايتاً به أنثيوتانسين II تبديل مى شود، سبب انقباض شریانچههای وابران می گردد. بدین ترتیب فشار هیدروستاتیک گلومرولی افزایش یافته و GFR به حد طبیعی برمی گردد. اگر این دو مکانیسمی که گفته شد با هـم عـمل کنند، حتی در صورت نوسان زیاد فشار شریانی در محدوده ۷۵ تا ۱۶۰ میلی متر جیوه، GFR تنها چند درصد تغییر خواهد کرد.

داروهای مهارکننده تشکیل آنریوتانسین II (مهارکنندههای آنزیم مبدل آنژیوتانسین) و داروهایی که مانع از اثر آنژیوتانسین II میشوند (آنتاگونیستهای آنژیوتانسین II)، در بیماران مبتلا به هیپرتانسیون مورد استفاده قرار



شکل ۷ ۵. ساختمان دستگاه پهلوی گلومرولی.

می گیرند. این داروها، گرچه در درمان هیپرتانسیون مفیدند، اما در مواقع شدید کاهش جریان خون کلیه می توانند سبب ایجاد نارسایی حاد کلیه شوند.

خودتنظيمي ميوژنيک

خودتنظیمی میوژنیک نوعی دیگر از مکانیسمهای تنظیمی جریان خون و GFR در کلیه است که بـرخـلاف مکانیسم و در تـمام توبولی – گلومرولی، برای کلیه اختصاصی نیست و در تـمام شریانچههای بدن عمل میکند. بدین صورت که افزایش فشارخون، عروق خونی را تـحت کشش قـرار داده و سبب مـیشود تـا کـلسیم از مـایع خـارج سـلولی وارد سـلولهای عضلانی صاف دیواره عروق شده و عروق خونی را منقبض کند. این امر با بالابردن مقاومت رگ، کمک میکند تا جریان خون کلیه و GFR هنگام افزایش فشار شریانی بیش از حد بالا نرود.

ساس عو امل افزایشده جریان خون کلیه و GFR خوردن غذاهای پروتئینی سبب افزایش جریان خون کلیه و GFR می شود. علت این امر این است که اسیدهای آمینه ناشی از تجزیه پروتئین از خون به داخل نفرون ریخته و در

توبول پروگزیمال بازجذب میگردند. از آنجا که بازجذب اسیدهای آمینه به همراه سدیم انجام میشود، بازجذب سدیم افزایش یافته و کاهش غلظت سدیم رسیده به ماکولادنسا سبب فعال شدن فیدبک توبولی – گلومرولی و افزایش جریان خون کلیه و GFR میگردد. بازجذب گلوکز نیز غلظت گلوکز در توبول پروگزیمال با افزایشدادن بازجذب سدیم و کاهشدادن غلظت سدیم در ماکولادنسا سبب فعال شدن فیدبک توبولی – گلومرولی و افزایش جریان خون کلیه و GFR میشود.

برعکس با کاهش بازجذب مواد در توبول پروگزیمال که به عنوان مثال بر اثر مسمومیت با فلزات سنگین همچون جیوه یا دوز بالای داروهایی مانند تتراسایکلین که به توبول پروگزیمال آسیب میرسانند، ایجاد میشود، غلظت کلرید سدیم رسیده به ماکولادنسا افزایش یافته و در این حالت، عروق کلیه با واسطه فیدبک توبولی – گلومرولی منقبض شده و GFR و جریان خون کلیه را تا حد طبیعی کاهش میدهند.

اصول پردازش فیلترای گلومرولی در توبولهای کلیوی

فیلترای گلومرولی پس از تشکیل در کپسول بومن، طول نفرون را طی میکند و به ترتیب از توبول پروگزیمال، قوس هنله، توبول دیستال، توبول جمعکننده و مجرای جمعکننده میگذرد و در نهایت به ادرار تبدیل میشود. در حین عبور فیلترا از توبولهای کلیوی، مواد مختلفی از آن بازجذب میشوند و یا به داخل آن ترشح میگردند که این امر، غلظت نهایی مواد مختلف را در ادرار دفع شده تعیین میکند.

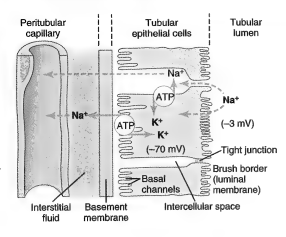
بازجذب توبولی برخلاف فیلتراسیون گلومرولی، بسیار انتخابی و تنظیم شده میباشد. به عنوان مثال تمامی گلوکز و اسیدهای آمینه در حالت فیزیولوژیک از توبول پروگزیمال بازجذب میشوند، به طوری که دفع ادراری آنها صفر است. بازجذب یونهای پلاسما نظیر سدیم، کلر، بیکربنات و پتاسیم با توجه به میزان نیاز بدن به آنها تنظیم میشود و مواد زائد بدن مانند اوره و کراتینین به سختی بازجذب شده و مقدار زیادی از آنها از طریق ادرار دفع میشود.

برای آنکه مادهای بتواند بازجذب شود باید ابتدا از غشاء سلولهای اپی تلیال به درون مایع میان بافتی کلیه منتقل

شود و سپس از طریق غشاء مویرگ دور توبولی به خون باز گردانده شود. عبور مواد از غشاء سلولهای اپی تلیال می تواند به صورت فعال یا غیرفعال انجام گیرد. برای مثال آب و مواد محلول می توانند از طریق خود غشاهای سلولی (مسیر درون سلولی یا از طریق فضاهای سلولی یا از طریق فضاهای سلولی یا از طریق فضاهای بین سلولها (مسیر کنار سلولی یا پسیوستگاهی بین سلولها (مسیر کنار سلولی یا مواد محلول از طریق سلولهای اپی تلیال به درون مایع میان مواد محلول از طریق سلولهای اپی تلیال به درون مایع میان اولترافیلتراسیون (جریان حجیم) این مواد از جدار مویرگهای دور توبولی به درون خون می شوند. آب همواره با مکانیسم فیزیکی غیرفعال به نام اسمز منتقل می شود؛ به مکانیسم فیزیکی غیرفعال به نام اسمز منتقل می شود؛ به غلظت زیاد آب) به سوی ناحیهای با غلظت کم ماده محلول (یا غلظت زیاد آب) به سوی ناحیهای با غلظت زیاد ماده محلول (یا غلظت کیا آب) منتشر می شود.

انتقال فعال مواد از غشأ سلولهای اپی تلیال توبولی با صرف انرژی و در ازای مصرف ATP انجام می گیرد. انتقال دهندههای فعال اولیه شناخته شده در توبولهای کلیوی عبارتند از: سدیم پتاسیم ATPase ، هیدروژن پتاسیم ATPase

در این مبحث، نحوه انتقال فعال سدیم از غشاء سلولهای اپیتلیال توبولهای کلیوی توضیح داده میشود که جهت درک مکانیسم پایه انتقال فعال در توبولها بسیار ضروری است. همان طور که در شکل ۸-۵ مشاهده می کنید، در سمت غشاء قاعدهای- جانبی (basolateral) توبولهای کلیوی، پمپ سدیم- پتاسیم ATPase وجود دارد که سدیم را در خلاف شیب الکتروشیمیایی به بیرون از سلول و فضای میان بافتی مجاور مویرگ توبولی میریزد و پتاسیم را وارد سلول میکند که این امر با مصرف انرژی صورت می گیرد. در این حالت از طرفی، غلظت سدیم در داخل سلول کاهش یافته و از طرف دیگر از آنجا که یمپ سدیم- یتاسیم ATPase به ازای هر سه یون مثبت سدیم که از سلول خارج مىكند، تنها دو يون مثبت پتاسيم را به داخل سلول مىراند، سبب ایجاد بار منفی در داخل سلول می شود (۷۰mV). بار منفی داخل سلول و غلظت کم سدیم در آن سبب می شود تا سدیم در جهت شـیب الکـتروشیمیایی خـود از غشأ رأسـی 🐰 سلول توبولی وارد سلول شود و از غشاء قاعدهای – جانبی به واسطه فرأیند اولترافیلتراسیون، بـازجـذب مـویرگهای دور



شکل ۸-۵. مکانیسم پایه انتقال فعال سدیم در سلولهای اپیتلیال توبولی.

توبولی شود. البته بازجذب سدیم در توبول پروگزیمال تا حدی توسط انتقال فعال ثانویه و به واسطه پروتئینهای حامل سدیم انجام میشود.

زمانی که سدیم در جهت شیب الکتروشیمیایی خود به داخل سلول توبول رانده می شود، می تواند مواد دیگری را نیز همراه با خود وارد سلول تـوبولی نـماید. گـلوکز و اسـیدهای آمینه موادی هستند که با اتصال به حامل مشترک سدیم، همراه با آن وارد سلول می شوند. به این روند، انتقال فعال ثانویه می گویند. کوترانسپورترهای سدیم – گلوکز (SGLT1 و SGLT2) بر روی غشای رأسی سلولهای توبولهای يروگزيمال واقع شدهاند و گلوكز را در خلاف جهت شيب غلظتی آن جابجا میکنند. تقریباً ۹۰ درصد گلوکز فیلتره شده در نواحی ابتدایی توبول پـروگزیمال تـوسط SGLT2 و ۱۰ درصد باقیمانده در نواحی انتهایی توبول پروگزیمال توسط SGLT1 بازجذب می شود. گلوکز در سمت قاعده ای جانبی سلولهای توبول پروگزیمال توسط حامل گلوکز (GLUT) به روش انتشار تسهیل شده از سلول خارج می شود. این عمل در اوایل توبول پروگزیمال توسط GLUT2 و در اواخر أن توسط GLUT1 به انجام مىرسد.

در حین انتقال سدیم به داخل سلول، برخی از مواد می توانند به صورت انتقال متقابل با آن به داخل لومن توبول ترشح شوند. مهم ترین این مواد هیدروژن است. به این صورت که همزمان با حمل سدیم به درون سلول، یون

هیدروژن در جهت مخالف به خارج از سلول رانده میشود و وارد لومن توبول م*یگ*ردد.

مولکولهای بزرگ مانند پروتئینها به وسیله روند که اصول آن در فصل ۱ شرح داده شد، وارد سلولهای توبول پروگزیمال میشوند. پروتئین در سلول به اسیدهای آمینه متشکله خود تجزیه میشود و این اسیدهای آمینه از طریق غشای قاعدهای – جانبی به درون مایع میان بافتی بازجذب میشوند. به دلیل آن که پینوسیتوز نیازمند صرف انرژی است، آن را نوعی انتقال فعال در نظر میگیرند.

حداكثر انتقال

اگر غلظت موادی که به طریقه فعال بازجذب می شوند، در توبول به بالاتر از حد خاصی برسد، آنزیمهای انتقال دهنده آنها اشباع شده و قادر به برداشت بیش از حد آن ماده نخواهند بود. به عنوان مثال تمامی گلوکز وارد شده به توبول پروگزیمال در حالت طبیعی بازجذب می شود و غلظت آن در ادرار صفر است. میزان گلوکز فیلتره شده به داخل توبول در حالت طبیعی در حد ۱۲۵ میلی گرم در دقیقه است:

=گلوکز فیلتره شده

GFR × غلظت گلوکز پلاسما = ۱۲۵ml/min × ۱mg/ml

اگرم در دقیقه برسد (که اغلب در دیابت قندی چنین از ۳۷۵ اتفاقی رخ میدهد)، گلوکز اضافی فیلترا بازجذب نمی شود بلکه وارد ادرار می گردد. به این رقم (۳۷۵ میلی گرم در دقیقه)، حداکثر انتقال برای گلوکز می گویند. البته نکته قابل ذکر این است که قبل از اینکه فیلتراسیون گلوکز به رقم حداکثر انتقال برسد، به عنوان مثال در فیلتراسیون گلومرولی ۲۵۰ میلی گرم در دقیقه، مقداری گلوکز در ادرار ظاهر می شود. دلیل این امر برخی از نفرونها قبل از اینکه سایرین به حداکثر انتقال برخی از نفرونها قبل از اینکه سایرین به حداکثر انتقال برخی از نفرونها قبل از اینکه سایرین به حداکثر انتقال برسند، گلوکز را دفع می کنند.

در مورد موادی که به صورت غیرفعال بازجذب می شوند باید گفت که این مواد سیستم حاملی ندارند که با افزایش غلظت ماده اشباع شود، بلکه میزان بازجذب آنها توسط شیب الکتروشیمیایی انتشار ماده از غشاء، نفوذپذیری غشا نسبت به آن ماده و مدت زمانی که مایع حاوی آن ماده در تـوبول

میماند، تعیین میشود. بنابراین این مواد، حداکثر انتقال را نشان نمیدهند و انتقال آنها از نوع شیب – زمان میباشد. سدیم با اینکه به صورت فعال منتقل میشود چون در توبول پروگزیمال به صورت انتشار از فضای بین سلولها نیز جابجا میشود، حداکثر انتقال را نشان نمیدهد و بنابراین انتقال آن از اصول انتقال شیب – زمان پیروی میکند. در قسمتهای انتهایی تر نفرون، چون سلولها اتصالات محکم تری دارند، انتشار سدیم از فضاهای بین سلولی رخ نمیدهد و در آنجا سدیم دارای حداکثر انتقال است.

یس از بازجذب مواد از سلولهای اپی تلیال توبول پروگزیمال، غلظت این مواد در مایع میان بافتی کلیه افزایش يافته اما غلظت أنها در توبولها، رفتهرفته كمتر ميشود. افزایش غلظت یونها و مواد محلول در مایع میان بافتی سبب مى شود تا أب طبق فرآيند اسمز به أن سمت كشيده شود. توبول پروگزیمال به آب بسیار نفوذپذیر است، بنابراین آب از طریق اتصالات محکم بین سلولهای اپی تلیال و حتی از داخل سلولها منتشر می شود و از لومن توبول به مایع میان بافتی می رود. این حرکت آب، به نوبه خود مواد محلول و یونها را نیز با خود به سمت مایع میان بافتی می کشاند. به این روند، کشاندن حلال (Solvent drag) اطلاق می شود. در بخشهای دیگر نفرون، از قوس هنله تا توبول جمع کننده اتصالات محکم نفوذیذیری بسیار اندکی به آب دارند. بنابراین پدیده کشش حلال نمی تواند رخ دهد، مگر اینکه هـورمون ضدادراری (ADH) بر آن قسمت اثر کرده و نفوذیذیری این بخشها را نسبت به آب افزایش دهد.

پس از بازجذب سدیم از توبول، بار الکتریکی داخل لومن نسبت به مایع میان بافتی منفی میشود. این بار منفی میتواند کلر را به سمت مایع میان بافتی براند. همچنین با بازجذب آب از توبول، غلظت کلر در آن افزایش مییابد. بنابراین یون کلر میتواند در جهت شیب الکتریکی و غلظتی خود به واسطه انتشار بازجذب شود. البته مقدار کمی از کلر نیز به وسیله هم انتقالی با سدیم (انتقال فعال ثانویه) بازجذب میشود. اوره از دیگر موادی است که پس از بازجذب آب از توبول، غلظت آن ذر توبول افزایش یافته و بنابراین در جهت شیب غلظتی خود، بازجذب میشود. کراتی نین هم به واسطه بازجذب آب، در توبول تغلیظ میشود اما چون اندازه درشتی دارد، نمی تواند از غشاء سلول های توبولی عبور کند و بنابراین تمام کراتی نین فیلتره شده از گلومرول در ادرار دفع میشود.

بازجذب و ترشح در قسمتهای مختلف نفرون

١ - توبول پروگزيمال

به طور کلی ۶۵٪ آب و سدیم فیلتره شده، در توبول پروگزیمال بازجذب می شود. سلول های توبول پروگزیمال، سلولهای درشتی هستند که خاصیت بازجذبی بالایی دارند. غشاء برسی لومینال (رأسی) سلولهای توبول پروگزیمال بسیار وسیع است و بنابراین سطح بازجذب در این بخش از توبول بسیار زیاد میباشد. حاملهای پروتئینی موجود بر غشاء برسی سبب بازجذب سدیم به صورت مکانیسم هم انتقالی یا انتقال در دو جهت مخالف می گردند. اگر چه یمپ سدیم - یتاسیم ATPase مسئول اصلی بازجذب سدیم، کلر و آب در توبول پروگزیمال میباشد، مکانیسم همانتقالی سدیم و کلر در نیمه ابتدایی و نیمه انتهایی توبول پروگزیمال تا حدی با یکدیگر متفاوت میباشند. بدین صورت که سدیم در نیمه ابتدایی توبول پروگزیمال بیشتر به همراه اسیدهای آمینه و گلوکز بازجذب می شود. این امر سبب می شود که از طرفی غلظت کلر در داخل توبول به تدریج افزایش یابد و از طرفی غلظت اسیدهای آمینه و گلوکز در نیمه دوم توبول کاهش یابد، زیرا تقریباً تمامی این مواد، در نیمه اول توبول بازجذب شدهاند. افزایش غلظت کلر سبب می شود تا این ماده در نیمه دوم توبول همراه سدیم بازجذب شود. همچنین مقداری از کلر در جهت شیب غلظتی خود از طریق اتصالات بین سلولی از مایع درون توبول به مایع میان بافتی کلیه منتشر می شود.

سدیم اگر چه در توبول پروگزیمال به شدت بازجذب می شود، اما چون آب نیز به همراه آن بازجذب می گردد، بنابراین غلظت (نه مقدار) آن و اسمولالیته داخل توبول ثابت می ماند. غلظت موادی مانند گلوکز، اسیدهای آمینه و یون بی کربنات که به شدت بازجذب می شوند، در توبول پروگزیمال کاهش یافته و موادی مانند کراتی نین که بازجذب نمی شوند، در مایع توبولی تغلیظ شده و غلظت آنها افزایش می یابد.

توبول پروگزیمال، محل اصلی دفع اسیدها و بازهای آلی و مواد زائد ناشی از متابولیسم مانند املاح صفراوی، اگزالات، اورات و کاته کولامینها است. داروهایی نظیر پنیسیلین و سالیسیلاتها نیز به سرعت از طریق توبول پروگزیمال دفع شده و از خون پاک میشوند. اسید پاراآمینوهیپوریک (PAH)، ترکیب دیگری است که به شدت از طریق توبول

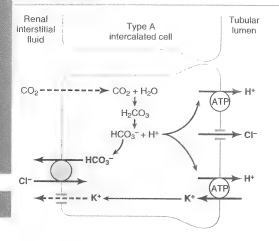
پروگزیمال ترشح شده که در قسمتهای بعدی توضیح داده خواهد شد.

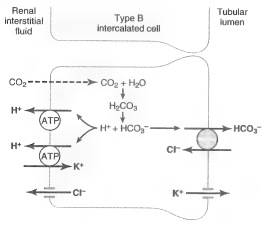
٢ - قوس هنله

قوس هنله از نظر عملکردی از سه بخش قطعه نازک نزولی، قطعه نازک صعودی و قطعه ضخیم صعودی تشکیل یافته است. قطعات نازك قوس هنله فاقد لبه برسي هستند و خاصیت بازجذبی اندکی دارند. بخش نازک نزولی به آب نفوذپذیر بوده و ۲۰٪ آب فیلتره شده در این قسمت بازجذب می شود اما نسبت به مواد محلول، نفوذپذیری متوسطی دارد. قطعات نازک صعودی و ضخیم صعودی تقریباً نسبت به آب نفوذنایذیر هستند که این امر برای تغلیظ ادرار ضروری است. قطعه نازک صعودی مقداری خاصیت بازجذبی برای مواد محلول دارد اما قطعه ضخيم صعودي خاصيت بازجذبي زیادی دارد. حدود ۲۵٪ از یونهای سدیم، کلر و پتاسیم فیلتره شده در این قسمت بازجذب می شود. بدین صورت که غلظت کم سدیم درون سلولی و بار منفی داخل سلول که هر دو توسط یمپ سدیم - یتاسیم ATPase ایجاد می شوند سبب می گردند که یون سدیم در جهت شیب الکتریکی و غلظتی خود وارد سلول شده و پتاسیم و کلر را نیز به همراه خود به داخل سلول منتقل كند. پروتئين حامل مسئول اين کار، حامل سدیم - پتاسیم - دو کلر در غشاء رأسی سلولهای ایی تلیال این بخش از توبول است. بار مثبت مختصری که در داخل لومن وجود دارد سبب می شود تا کاتیونهایی مانند کلسیم و منیزیم از داخل توبول از طریق فضای کنار سلولی به فضای میان بافتی منتشر شوند. علت ایجاد این بار مثبت در داخل توبول، نشست پتاسیم از داخل سلول به داخل توبول میباشد. همچنین یک مکانیسم انتقال در دو جهت مخالف سدیم - هیدروژن در قوس هنله وجود دارد کـه در ازای ورود سدیم به داخل سلول، یک یون هـيدروژن را از سـلول وارد تـوبول مـي کند (شکـل ۹–۵). بازجذب مواد محلول در قسمت ضخیم صعودی و عدم بازجذب آب سبب می شود تا ادرار در این بخش از توبول رقيق شود.

٣ - توبول ديستال

نیمه اول توبول دیستال، دستگاه پهلوی گلومرولی را میسازد. این قسمت از توبول دیستال خصوصیات جذبیای

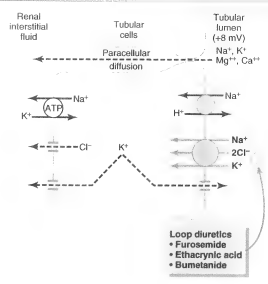




شکل ۱۰-۵. سلولهای اینترکاله نوع A و B در انتهای توبول دیستال و مجرای جمم کننده قشری.

اسیدوز، نقش بسزایی دارند زیرا اسید ($^+$) اضافی را از بدن دفع کرده و باز ($^-$ HCO₃) را بازجذب میکنند.

سلولهای اینترکاله نوع B، یونهای بیکرینات و پتاسبم را به داخل مجرای توبول ترشح کیرده و ییونهای کیلر را بازجذب میکنند. در این سلولها، بیکربنات در معاوضه با یون کلر از سلول خارج شده و به داخل مجرا ترشح می شود. پیتاسیم نیز به شکل انتشار ساده از طریق کانالهای اختصاصی وارد مجرا می شود. عملکرد سلولهای نوع B دقیقاً مخالف سلولهای A می باشد، بدین صورت که این سلولها در آلکالوز نقشی پراهمیت دارند و با دفع بیکربنات و اضافه کردن هیدروژن به خون (از طریق غشای قاعدهای ـ



شکل ۵ ۵ هم انتقالی سدیم - پتاسیم - دو کلر و انتقال متقابل سدیم - هیدروژن در قطعه ضخیم صعودی قوس هنله.

مشابه قطعه ضخیم صعودی قوس هنله دارد و چون ادرار را رقیق میسازد، به آن قطعه رقیق کننده می گویند. مکانیسم هم انتقالی سدیم – کلر در توبول دیستال وجود دارد که کلر را به همراه سدیم وارد سلول می کند و سپس کلر از طریق کانالهای کلری، از غشاء قاعدهای – جانبی وارد مایع میان بافتی می شود.

۴ - انتهای توبول دیستال و توبول جمع کننده قشری، نیمه دوم توبول دیستال و توبول جمع کننده قشری، خصوصیات عملکردی مشابهی دارند. این بخش از توبول، از مونوع سلول مجزا تشکیل یافته است. سلولهای اصلی و سلولهای ابنتر کاله. سلولهای اصلی در غشاء قاعدهای حابنی خود حاوی پمپ سدیم – پتاسیم هستند که موجب میشود سدیم از توبول جذب شده و پتاسیم به داخل توبول ترشح گردد. سلولهای اینترکاله (بینابینی) به دو نوع متفاوت تقسیم میشوند که عبارتند از سلولهای نوع A و سلولهای نوع B عملکردهای متفاوت این دو نوع سلول در شکل نوع B عملکردهای متفاوت این دو نوع سلول در شکل خود همدرزان و کلر را به داخل مجرای توبول ترشح میکنند. ترشح میکنون و بازجذب پتاسیم با دارجذب میکنند. ترشح میدروژن و بازجذب پتاسیم به شکیل فعال و با مصرف مستقیم ازرژی به انجام میرسد. این سلولها در جریان

جانبی) سعی در جبران این اختلال دارند.

کنترل بازجذب سدیم و ترشح پتاسیم در سلولهای توبول دیستال و توبول جمعکننده قشری به شدت تحت تأثیر آلدوسترون میباشد. به طوری که آلدوسترون هم بازجذب سدیم و هم ترشح پتاسیم را در این قسمت افزایش میدهد. همچنین با وجود اینکه این بخش از توبول نسبت به آب نفوذناپذیر است، حضور هورمون آنتی دیورتیک (ADH) یا وازوپرسین، نفوذپذیری این بخش را نسبت به آب به شدت افزایش می دهد.

۵ – مجرای جمعکننده مرکزی

مجرای جمعکننده مرکزی، محل انتهایی پردازش ادرار میباشد. مجرای جمعکننده مرکزی همانند توبول جمعکننده قشری، در غیاب ADH، کاملاً نسبت به آب نفوذناپذیر است و قادر به ترشح هیدروژن در خلاف شیب غلظتی آن به داخل توبول میباشد. اما برخلاف توبول جمعکننده قشری به اوره نفوذیذیر است.

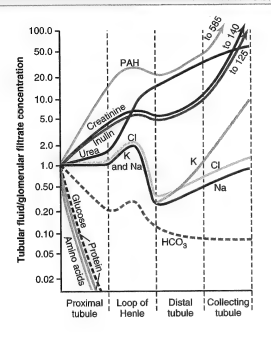
غلظت مو اد مختلف در بخشهای مختلف تو بول به طور کلی اگر درصد بازجذب آب نسبت به مادهای بیشتر باشد، آن ماده در داخل توبول تغلیظ شده و در صورتی که بازجذب ماده بیشتر باشد، آن ماده رقیق تر می شود. موادی مانند گلوکز و اسیدهای آمینه که بدن به آنها نیاز دارد تقریباً به طور کامل بازجذب شده و غلظت آنها در توبول به حد صفر می رسد (شکل (1-4)) و مواد زائد مانند کراتی نین و اوره بسیار کم بازجذب شده و غلظت آنها در توبول رفته رفته افزایش می بابد.

اینولین ماده ای است که نه بازجذب و نه ترشح می شود. بنابراین میزان تغلیظ آن در توبول ها نشان دهنده، میزان بازجذب آب است. به عنوان مثال غلظت اینولین در انتهای توبول پروگزیمال به T برابر می رسد که این امر نشان می دهد که تنها $\frac{1}{T}$ آب فیلتره شده در توبول ها باقی مانده و $\frac{1}{T}$ آن بازجذب شده است.

تنظيم بازجذب توبولي

تعادل گلومرولی – توبولی

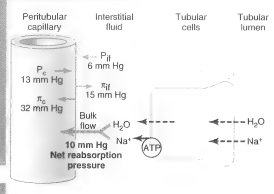
یکی از فرآیندهای مهم که بر بازجذب توبولی تأثیر میگذارد، تعادل گلومرولی - توبولی است. بدین صورت که با افزایش



شکل ۱۱-۵ تغییرات متوسط غلظت مواد مختلف در نقاط مختلف دستگاه توبولی نسبت به غلظت پلاسمایی و فیلترای گلومرولی.

فیلتراسیون گلومرولی (به عنوان مثال در حالات افزایش فشارخون شریانی)، توبولهای کلیوی میزان بازجذب خود را تقریباً به همان میزان افزایش میدهند. در غیر این صورت یک افزایش ۲۰ درصدی در میزان فیلتراسیون گلومرولی (از ۱۸۰ به ۲۱۶ لیتر در روز) می تواند حجم ادرار را از حدود ۱/۵ لیتر در روز به ۳۷/۵ لیتر در روز برساند. توجه داشته باشید که تعادل گلومرولی - توبولی را با فیدبک توبولی - گلومرولی که پیشتر توضیح داده شد، اشتباه نگیرید. تعادل گلومرولی-توبولی معمولاً به طور مستقل و جدا از اثر هورمونها انجام می گیرد. علت این تعادل می تواند تغییرات نیروهای فیزیکی در توبولها و فضاى ميان بافتى احاطه كننده توبولها باشد. نیروهای هیدروستاتیک و اسمزی-کلوئیدی مویرگهای دور توبولی، میزان بازجذب آب و مواد محلول از توبول ها به داخل مویرگ دور توبولی را تعیین میکنند. مقدار طبیعی بازجذب مویرگهای دور توبولی در حدود ۱۲۴ میلی لیتر در دقیقه است که طبق معادله زیر محاسبه می شود:

برآیند نیروهای بازجذبی $\times Kf =$ بازجذب



شُکل ۲۰۰۱ خلاصه نیروهای اسمزی کلوئیدی و هیدروستاتیک که بازجذب مایع در مویرگهای دور توبولی را تعیین میکنند.

در گلومرولها بیشتر باشد، مایع بیشتری فیلتره شده و پروتئین در گلومرول تغلیظ می شود و نهایتاً جریان خون مویرگهای دور توبولی حاوی مقادیر زیادی از پروتئین می شود که این امر فشار اسمزی کلوییدی مویرگ دور توبولی را افزایش می دهد. از آنجا که کسر فیلتراسیون برابر است با GFR تقسیم بر جریان خون کلیوی، هر عاملی که GFR را افزایش داده یا جریان خون کلیوی را کاهش دهد، کسر فیلتراسیون را افزایش می دهد.

ضریب فیلتراسیون (Kf) مویرگهای دور توبولی در شرایط طبیعی ثابت است اما کاهش یا افزایش آن در حالات پاتولوژیک به ترتیب موجب کاهش و افزایش بازجذب می شود.

اثر فشار شربانی بر بروزدد ادراری

همان طور که قبلاً نیز گفته شد، افزایش فشار شریانی در محدوده ۷۵ تـا ۱۶۰ مـیلیمتر جـیوه بـه عـلت اثرات خودتنظیمی کلیه، تغییر چندانی در میزان فیلتراسیون گلومرولی نمیدهد. اما در حالات پاتولوژیک که این مکانیسم خودتنظیمی از بین میرود، افزایش فشار شریانی موجب افزایش دفع آب (دیورز فشاری) و نمک (ناتریورز فشاری) میگردد. علت دیورز و ناتریورز فشاری شلمل موارد زیر است: میگردد. علت دیورز و ناتریورز فشاری شلمل موارد زیر است: ۱. افزایش فشار شریانی، GFR را افزایش داده و بدین صـورت سـبب افـزایش برونده ادراری آب و نمک میگردد.

۲. افزایش فشار شریانی، به نوبه خود فشار هیدروستاتیک

نیروهای بازجذبی مویرگهای دور توبولی به شرح زیـر میباشند (شکل ۱۲–۵):

- ۱. فشار هیدروستاتیک مویرگ دور توبولی (P_c) که مخالف بازجذب است (۱۳ میلی متر جیوه).
- ۲. فشار هیدروستاتیک مایع میان بافتی اطراف مویرگ دور توبولی (P_{if}) که موافق بازجذب است (P_{if}) میلی متر جیوه).
- (π_c) فشار اسمزی کلوئیدی مویرگهای دور توبولی (π_c) که موافق بازجذب است (۳۲ میلی متر جیوه).
- ۴. فشار اسمزی کلوئیدی مایع میان بافتی اطراف مویرگهای دور توبولی (π_{if}) که مخالف بازجذب است (۱۵ میلیمتر جیوه).

برآیند نیروهای بازجذبی به صورت زیر محاسبه میشود:

 $(P_{if} + \pi_c) - (P_c + \pi_{if}) = (\mathcal{F} + \mathcal{T}) - (\mathcal{T} + \mathcal{L}) = + \mathcal{T}$

از اَنجا که مقدار بازجذب به طور طبیعی ۱۲۴ میلی لیتر در دقیقه است، K_f برای مویرگهای دور تـوبولی در حـدود ۱۲/۴ میلی لیتر در دقیقه خواهد بود.

از این چهار نیروی بازجذبی که گفته شد تنها فشار اسمزی کلوئیدی و هیدروستاتیک مویرگهای دور توبولی تحت تنظیم فیزیولوژیک قرار دارند و تغییرات آنها می تواند تمایل مویرگهای دور توبولی برای بازجذب مواد را تغییر دهد. افزایش فشار شریانی می تواند فشار هیدروستاتیک مویرگ دور توبولی را افزایش داده و بدین ترتیب بازجذب را کاهش دهد. انقباض شریانچههای آوران و وابران سبب کاهش فشار هیدروستاتیک در مویرگ دور توبولی شده و بنابراین موجب افزایش بازجذب مواد می شود. توجه داشته باشید که انقباض متوسط شریانچه وابران، فشار هیدروستاتیک در مویرگهای گلومرولی را افزایش داده اما فشار هیدروستاتیک در مویرگهای گلومرولی را افزایش داده اما فشار هیدروستاتیک مویرگهای دور توبولی را کاهش

فشار اسمزی کلوییدی مویرگهای دور توبولی نیز تحت تأثیر دو عامل قرار میگیرد. یکی از این عوامل، فشار اسمزی کلوییدی پلاسما در گردش خون عمومی است که اگر هر چه بیشتر باشد، فشار اسمزی کلوییدی مویرگهای دور توبولی و بنابراین بازجذب بیشتر میشود. دومین عاملی که فشار اسمزی کلوییدی مویرگهای دور توبولی را تحت تاثیر قرار میدهد، کی فیلتراسیون میباشد. هر چه کسر فیلتراسیون

مویرگ دور توبولی را افزایش داده و بدین سبب بازجذب آب و نسمک از تسوبولها کاهش مییابد. فشار هیدروستاتیک مایع میان بافتی کلیه نیز افزایش یافته و از این طریق سبب نشت سدیم و آب به داخل توبول می گردد.

۳. افزایش فشار شریانی، تولید آنـژیوتانسین Π و مـتعاقباً آلدوسترون را کاهش داده و بنابراین اثرات این مـواد در بازجذب توبولی آب و نمک وجود نخواهد داشت. این امر موجب کاهش بازجذب آب و نمک و افزایش دفع ادراری آنها میگردد.

تنظيم هورموني بازجذب توبولي

کلیه برای تنظیم بازجذب یک ماده خاص، کل میزان فیلتراسیون گلومرولی، بازجذب مواد و یا ترشح آنها را تغییر نمی دهد، بلکه یک هورمون خاص بر کلیه اثر کرده و بازجذب یا ترشح یون یا ماده خاصی را افزایش می دهد. در اینجا چند هورمون اصلی که در تنظیم بازجذب و ترشح توبولی نقش دارند را توضیح می دهیم:

- ۱. آلدوسترون: آلدوسترون که از سلولهای ناحیه گلومرولوزای غده آدرنال ترشح می شود، با افزایش دادن فعالیت پسمپ سدیم پتاسیم ATPase در غشاء قاعدهای جانبی سلولهای توبولی مجرای جمع کننده قشری و همچنین افزایش دادن نفوذپذیری غشاء رأسی این سلولها نسبت به سدیم، بازجذب سدیم و ترشح پتاسیم را افزایش می دهد. کاهش ترشح آلدوسترون از غده فوق کلیه (بیماری آدیسون)، سبب افزایش دفع ادراری سدیم و احتباس پتاسیم در بدن می گردد. برعکس، افزایش ترشح آلدوسترون به عنوان مثال در برعکس، افزایش ترشح آلدوسترون به عنوان مثال در افراد مبتلا به تومور غده آدرنال (سندرم کان) سبب افراد مبتلا به تومور غده آدرنال (سندرم کان) سبب احساس سدیم و افزایش دفع پتاسیم (هیپوکالمی)
- 7. آنژیوتانسین II: این هورمون در مواقع کاهش فشار شریانی یا کاهش حجم خون در بدن تولید می شود و از سه طریق سبب افزایش بازجذب آب و نمک در کلیه ها می شود. اولیت اثر آنژیوتانسین II، تحریک تولید آلدوسترون است که این ماده خود، بازجذب سدیم را افزایش می دهد. دوم اینکه آنژیوتانسین II با تنگ کردن شریانچه وابران، اولاً GFR را به علت افزایش فشار

هیدروستاتیک مویرگ گلومرولی بالا میبرد و ثانیاً چون در این حالت کسر تصفیه افزایش میبابد، همان طور که گفته شد، غلظت پروتئین در خون خروجی از گلومرول که وارد مویرگهای توبولی میشود، افزایش یافته و بنابراین فشار اسمزی کلوییدی مویرگ دور توبولی و در نتیجه بازجذب آب و سدیم از توبولها افزایش میبابد. سومین اثر آنژیوتانسین II این است که به طور مستقیم با افزایش دادن فعالیت پمپ سدیم پتاسیم ATPase غشاء قاعدهای جانبی توبولها، بازجذب سدیم و در غشاء قاعدهای جانبی توبولها، بازجذب سدیم و در نتیجه، آب را افزایش میدهد. بابرایین میتوان نتیجه، آب را افزایش میدهد. بابرایین هیورمون آنسید مدیم در بدن دانست.

۳. هورمون آنتی دیورتیک یا ضدادراری (ADH): این هــورمون در نــتیجه غـلیظشدن خـون (افـزایش اسمولاریته) و یا کاهش حجم از هیپوفیز خلفی ترشح می شود و با افزایش دادن نفوذیذیری توبول های دیستال و مجاری جمع کننده نسبت به آب، بازجذب آب را از توبول ها افزایش می دهد. در این قسمتها، ADH به گیرنده V2 خود متصل شده و ساخت cAMP توسط این گیرندهها را تحریک میکند. این امر سبب می شود تا پروتئینهای داخل سلولی به نام آکواپورین - ۲ (AQP-2) به سمت غشای لومنی حرکت کرده و در آنجا، اتصال چند عدد از این پروتئینها به هم موجب تشکیل کانالهای آب می شود. در این حالت، توبول دیستال و مجاری جمع کننده که قبلاً نسبت به آب نفوذناپذیر بودهاند، به شدت نسبت به آب نفوذپذیر می شوند. ADH با اثر بر رسپتورهای V_2 خود و افزایش دادن cAMP داخل سلولی، باعث حرکت کانالهای AQP-2 به سمت لومنی سلولهای توبول دیستال و مجرای جمع کننده می شود.

آکواپورینهای نوع ۳ و ۴ که در غشاء قاعدهای جانبی سلولهای این توبولها وجود دارند، مسیری را برای انتشار آب به بیرون از سلول و به سمت مویرگ دور توبولی ایجاد میکنند. این دو نوع کانال تحت تأثیر ADH قرار نمی گیرند.

 ۴. پپیتد ناتریورتیک دهلیزی (ANP): افزایش حجم خون، دهلیزهای قلب را تحت کشش قرار داده و موجب میشود تا آنها از خود ANP آزاد کنند. این هورمون،

$GFR \times P_s = U_s \times V$

بنابراین GFR این مواد برابر است با کلیرانس کلیوی آنها:

$$GFR = \frac{U_s \times V}{P_s}$$

موادی که چنین خاصیتی دارند شامل اینولین، یوتالامات و کراتینین هستند. بنابراین می توان با محاسبه کلیرانس این مواد، مقدار GFR را در کلیهها به دست آورد. اینولین و یوتالامات به طور طبیعی در بدن وجود ندارند و باید آنها را به داخل خون تزریق کرد اما کراتینین که حاصل از متابولیسم عضلات میباشد، به طور طبیعی در بدن وجود دارد. اگر غلظت کراتینین در داخل خون، ۱ میلیگرم در میلیلیتر، غلظت ادراری آن ۱۲۵ میلیگرم در میلیلیتر و جریان ادرار ۱ میلیلیتر در دقیقه باشد، کلیرانس کراتینین (۱۳۵۸) یا ۱۲۵ میلیلیتر در دقیقه میباشد. پس میتوانیم بگوییم GFR در روز میلیلیتر در روز

جریان پلاسمای کلیوی

اگر ماده ای در کلیه ها به طور کامل از پلاسما برداشته شود، میزان کلیرانس آن با جریان کلی پلاسمای کلیه برابر خواهد بود. زیرا مقدار ماده ای که از طریق خون به کلیه ها می رسد P_s جریان پلاسمای کلیه)، برابر است با مقداری که از ادرار دفع می شود. بنابرایی جریان پلاسمای کلیوی (RPF) را می توان به صورت زیر محاسبه نمود:

$$RPF = \frac{U_s \times V_s}{P_s} = C_s$$

در عمل مادهای وجود ندارد که به طور کامل از پلاسما پاک شود، اما مادهای به نام پاراآمینوهیپوریک اسید (PAH) در حدود ۹۰ درصد در کلیهها از پلاسما پاک می شود. بنابراین می توان از کلیرانس این ماده برای تخمین RPF استفاده کرد به شرطی که عدد به دست آمده، به ۹۰ درصد که نسبت برداشت PAH) اما دارد، تقسیم شود:

بازجذب ادراری آب و سدیم را کاهش داده و افزایش دفع آنها از راه ادرار، حجم خون را به حد طبیعی برمی گرداند. ANP ترشح رنین را نیز مهار میکند و بدین ترتیب مانع از ساخت آنژیوتانسین II می شود. این امر بازجذب آب و سدیم را در توبولهای کلیوی کاهش می دهد. سطوح ANP در طی نارسایی قلبی (به علت تحت کشش قرار گرفتن دیواره دهلیزها) افزایش می یابد که این موضوع به کاهش احتباس آب و نمک در نارسایی قلبی کمک

۵. هــورمون پاراتيرونيد (۲۱ط): عـمل اصلی PTH افزايش بازجذب کلسيم در توبول ديستال و قوس هـنله است، اما اين هورمون سبب مهار بازجذب فسـفات در توبول پروگزيمال و تحريک بازجذب مـنيزيم در قـوس هنله نيز مـگردد.

به غیر از این هورمونهایی که گفته شد، تحریک سمپاتیک نیز می تواند با منقبض کردن شریانچههای کلیوی و کاهش GFR، افزایش دادن بازجذب سدیم در توبولهای کلیوی و تحریک ساخت آنژیوتانسین II، حجم مایعات بدن را تا حد طبیعی افزایش دهد.

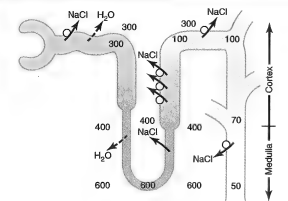
كليرانس كليوى

کلیرانس هر ماده، حجمی از پلاسما است که در واحد زمان به وسیله کلیهها از آن ماده کاملاً پاک میشود. از کلیرانس برای ارزیابی میزان جریان خون کلیه و عملکردهای پایهای کلیه یعنی GFR، بازجذب توبولی و ترشح توبولی استفاده میشود. کلیرانس کلیوی هر ماده (Cs) از تقسیم میزان دفع ادراری آن ماده ($U_s \times U_s$) بر غلظت پلاسمایی ماده (P_s) به دست میآید، به عبارت دیگر:

$$C_s = \frac{U_s \times V}{P_s}$$

در این معادله، C_s میزان کـلیرانس مـاده P_s فـلظت پلاسمایی آن، U_s فلظت ادراری ماده S و V میزان جریان ادرار است.

در ارتباط با موادی که آزادانه در گلومرولها فیلتره میی شوند اما مورد بازجذب یا ترشح در توبولها قرار نمی گیرند، می توان گفت که دفع ادراری آنها $(U_s \times V)$ برابر است با میزان فیلتراسیون $(GFR \times P_s)$ آنها:



شكل ۱۳-۵. مكانيسم تشكيل ادرار رقيق در نبود ADH.

میرسانند و ادرار خروجی تا حداکثر ممکن غلیظ می شود. حتی اگر بدن دچار کم آبی شدیدی باشد، باز هم کلیه ها مقداری آب را از بدن دفع می کنند تا به این ترتیب بدن را از شر مواد زاید خلاص نمایند. به این مقدار از ادرار که برای دفع مواد زاید و سمی بدن ضروری است، حجم اجباری ادرار اطلاق می شود که نحوه محاسبه آن را در پاراگراف بعدی شرح خواهیم داد.

تشكيل ادرار رقيق

یس از نوشیدن مقادیر زیادی آب، اسمولاریته مایعات بدن کاهش می یابد و بنابراین آب اضافی باید از طریق کلیهها به واسطه یک ادرار رقیق دفع شود. در شکل ۱۳-۵، نحوه تولید یک ادرار رقیق توسط کلیه نشان داده شده است. همان طور که قبلاً نیز گفته شد، اسمولاریته فیلترای گلومرولی با اسمولاریته مایعات بدن برابر است و در توبول پروگزیمال نیز چون آب به همراه مواد محلول بازجذب می شود، اسمولاریته داخل توبول تغییر نمی کند. در قطعه نازک نزولی هنله همان طور که در شکل نشان داده شده است، فقط آب به روش اسمز بازجذب میشود، زیرا اسمولاریته میان بافتی مرکزی کلیه بسیار بالاست و آب را به آن سمت میکشد. بنابراین مايع توبولي تا حد اسمولاريته مايع ميان بافتى غليظ مىشود (۶۰۰ میلی اسمول در لیتر). اما در قطعات صعودی قوس هنله، قضیه برعکس می شود یعنی این بخشها به آب نفوذناپذیر هستند اما مواد محلول به خصوص سدیم، پتاسیم و کلر را به شدت بازجذب میکنند. این امر سبب میشود تا

نسبت برداشت PAH از تفاضل غلظت PAH شریان کلیوی و غلظت وریدی آن تقسیم بر غلظت PAH شریان کلیوی به دست می آید.

با در دست داشتن مقدار جریان پلاسمای کلیوی می توان جریان خون کلیوی (RBF) را محاسبه کرد، بدین صورت:

$$RBF = \frac{RPF}{1 - RPF}$$
هماتوکریت

همچنین کسر فیلتراسیون که درصد پلاسمای فیلتره شده از غشای گلومرولی است را می توان با داشتن RPF و GFR به صورت زیر محاسبه کرد:

$$FF = \frac{GFR}{RPF}$$

اگر میزان فیلتراسیون گلومرولی و میزان دفع کلیوی یک ماده مشخص باشد، می توان محاسبه کرد که آن ماده به طور خالص در توبولهای کلیوی بازجذب شده است یا ترشح. اگر میزان دفع یک ماده $(U_s \times V)$ کمتر از بـار فیلتره شـده آن $(GFR \times P_s)$ باشد، می توان نتیجه گرفت که توبولها مقداری از آن ماده را بازجذب کردهاند. برعکس، اگر میزان دفع ماده بیشتر از بار فیلتره شده آن باشد، مشخص می شود که آن ماده به داخل توبولها ترشح شده است.

تنظیم اسمولاریته و غلظت سدیم در مایع خارج سلولی

اسمولاریته یا غلظت کل مواد محلول در مایع خارج سلولی از تقسیم مقدار مواد محلول بر حجم مایع خارج سلولی حاصل مییشود. سدیم مهمترین یون تعیینکننده اسمولاریته مایعات بدن است. میزان آب بدن نیز تابعی از مقدار آب دریافتی و دفع کلیوی آب میباشد. کلیهها، اعضای اصلی تنظیمکننده آب بدن میباشند. در مواقعی که آب بدن زیاد باشد یا اسمولاریته مایع خارج سلولی کاهش یافته باشد، کلیهها با دفع مقادیر زیادی از آب و تشکیل یک ادرار رقیق تا کلیهها با دفع مقادیر زیادی از آب مازاد رهایی میبخشند. برعکس با بدن است، بدن را از آب مازاد رهایی میبخشند. برعکس با افزایش اسمولاریته مایعات بدن، کلیهها دفع آب را به حداقل

مایعی که به توبول دیستال می رسد همیشه رقیق باشد. قسمتهای اصلی نفرون که در تشکیل ادرار رقیق نقش دارند، توبول دیستال و مجاری جمعکننده قشری و مرکزی هستند. چون اسمولاریته مایعات بدن پایین است، بنابراین هیچ مقدار ADH از هیپوفیز خلفی آزاد نمی گردد و این مجاری در غیاب ADH به آب نفوذ ناپذیرند. بنابراین مواد محلول در حین عبور از توبول دیستال و مجاری جمعکننده بازجذب شده ولی هیچ آبی بازجذب نمی گردد. در این حالت حجم ادرار می تواند تا ۲۰ لیتر در روز افزایش یابد و همان طور که در شکل دیده می شود، اسمولاریته ادرار نیز بسیار کم طور که در شکل دیده می شود، اسمولاریته ادرار نیز بسیار کم است (۵۰ میلی اسمول در لیتر).

تشكيل ادرار غليظ

کلیههای انسان قادرند علی رغم دفع مواد محلول، آب را به میزان زیادی بازجذب نمایند. حداکثر توانایی کلیههای انسان در تغلیظ ادرار، ۱۲۰۰ تا ۱۴۰۰ میلی اسمول در لیتر است. این مقدار در حیواناتی که در بیابان زندگی میکنند مانند موش جهنده استرالیایی تا ۱۰٬۰۰۰ میلی اسمول در لیتر نیز می رسد.

برای دفع مواد محلول و محصولات زاید ناشی از متابولیسم، کلیه باید مقدار حداقلی آب دفع کند. روزانه به طور متوسط در حد ۶۰۰ میلی اسمول در لیتر مواد محلول باید از بدن دفع شود. اگر حداکثر قدرت تغلیظ ادرار توسط کلیهها را ۱۲۰۰ میلی اسمول در لیتر در نظر بگیریم، حجم اجباری ادرار برای دفع مواد محلول به صورت زیر است:

$\frac{\mathcal{F} \cdot \cdot \text{mosm/lit}}{\text{V} \cdot \cdot \text{mosm/lit}} = \cdot /\Delta \text{lit/day}$

یعنی حتی در مواقع کم آبی نیز بدن باید ۰/۵ لیتر ادرار در روز دفع کند تا بدن از مواد اضافی خلاصی یابد. هـمان طور که میدانید، نوشیدن آب دریا سبب کـم آبی میشود. علت این امر این است که کلرید سدیم مـوجود در آب دریا اسمولاریتهای برابـر بـا ۲۴۰۰ مـیلیاسـمول در لیـتر تـولید میکند که حجم اجباری ادرار برای دفع ایـن مقدار از مـواد محلول، ۲۴۰۰ یا ۲ لیتر در روز خواهد بود. یـعنی بـه ازای نوشیدن هر لیتر آب دریا، ۲ لیتر آب از بدن دفع میشود.

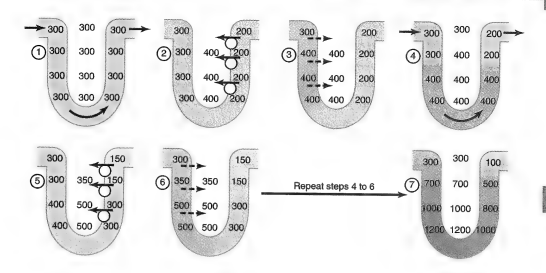
برای اینکه ادرار غلیظ از کلیهها دفع شود، دو عامل باید وجود داشته باشد. یکی از این عوامل، سطح بـالای ADH

است که موجب بازجذب آب از توبول دیستال و مجاری جسم کننده می شود. عامل دوم، هیپراسمولاریته مایع میان بافتی کلیه است که سبب می شود آب بازجذب شده از توبول دیستال و مجاری جمع کننده وارد مایع میان بافتی کلیه شده و از آنجا از طریق مویرگهای دور توبولی به داخل گردش خون عمومی بریزد. نکتهای که مهم است این است که هیپراسمولاریته قسمت مرکزی کلیه چگونه ایجاد میسی شود. مکانیسم جریان معکوس در ایبجاد ایس هیپراسمولاریته مرکزی، نقش مهمی برعهده دارد. مکانیسم جریان معکوس در ایبجاد ایس مستقیم (مویرگهای خاص دور توبولی مرکز کلیه) وابسته مستقیم (مویرگهای خاص دور توبولی مرکز کلیه) وابسته مرکزی هستند که قوس هنله و عروق مستقیم مربوط به آنها از عمق کلیه عبور کرده و سپس به قشر کلیه باز میگردند. این نفرونها در تغلیظ ادرار اهمیت خاصی دارند.

عكانيسم جريان معكوس

مهم ترین عامل در ایجاد فضای هیپراسمولار مایع میان بافتی کلیه، انتقال فعال سدیم، پتاسیم و کلر از شاخه ضخیم صعودی قوس هنله به فضای مایع میان بافتی مرکز کلیه است. در این قسمت، علی رغم اینکه مواد محلول بازجذب می شوند، آب بازجذب نمی شود و این امر سبب می شود تا بخش مرکزی میان بافت کلیه هیپراسمولار شود. البته انتقال فعال یونها و انتشار تسهیل شده اوره از مجاری جمع کننده به فضای میان بافتی مرکز کلیه نیز در این هیپراسمولاریته نقش دارد. آب نیز طبق پدیده اسمز از توبولهای مرکزی به فضای میان بافتی مرکز کلیه منتشر می شود اما بازجذب آن بسیار کمتر از بازجذب مواد محلول به درون مایع میان بافتی مرکزی است.

در شکل ۱۴–۵، چگونگی هیپراسموتیکشدن مایع میان بافتی مرکز کلیه را مشاهده میکنید. در مرحله اول، مایع وارد شده به قوس هنله، اسمولاریتهای برابر با اسمولاریته پلاسما دارد اما به محض اینکه این مایع وارد بخش صعودی قوس هنله میشود، یونهای سدیم، پتاسیم و کلر به داخل مایع میان بافتی کلیه بازجذب میشوند اما این بخش نسبت بسه آب نهوذناپذیر است. بنابراین اختلافی در حد ۲۰۰ میلی اسمول بین مایع میان بافتی کلیه و داخل توبول برقرار میگردد (مرحله ۲، مایع جدید وارد قوس هنله میگردد (مرحله ۲، مایع جدید وارد قوس هنله



شکل ۱۴-۵. مکانیسم جریان معکوس افزاینده در قوس هنله برای ایجاد هیپراسمولاریته در مرکز کلیه (واحد مقادیر عددی، میلیاسمول در لیتر است).

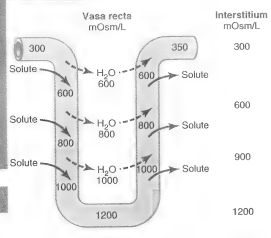
می شود و در شاخه نزولی قوس هنله به علت بازجذب آب، مایع داخل توبول با مایع میان بافتی مرکز کلیه به تعادل می رسد (۴۰۰ میلی اسمول در لیتر). در مرحله چهارم، مقدار بیشتری مایع از توبول پروگزیمال به سمت قوس هنله جریان یافته و سبب می شود که مایع هیپراسموتیک موجود در شاخه نزولی وارد شاخه صعودی شود. با ورود مایع به درون شاخه صعودی، یونهای بیشتری به مایع میان بافتی کلیه منتقل میشوند در حالی که آب هـمچنان بـاقی مـیماند و مـجدداً شب اسمزی به حدود ۲۰۰ میلیاسمول در لیتر می رسد و اسمولاریته مایع میان بافتی تا ۵۰۰ میلیاسمول در لیتر بالا میرود (مرحله ۵). سپس دوباره مایع داخل شاخه نـزولی بـا مایع هیراسموتیک مایع میان بافتی مرکزی به تعادل میرسد (مرحله ۶) و پس از ورود مایع هیپراسموتیک توبول به شاخه صعودی، مجدداً مواد محلول بیشتری به بیرون از توبول ها یمپ می شوند و در مایع میان بافتی مرکز کلیه باقی میمانند. این مراحل بارها و بارها تکرار میشوند و برآیند آنها موجب می شود که مقدار مواد محلول نسبت به آب در قسمت مرکزی بیشتر شود. با گذشت زمان کافی، این فرآیند تدریجاً مواد محلول را در قسمت مرکزی به دام میاندازد و باعث می شود شیب غلظتی ناشی از انتقال فعال یـون سـدیم بـه خارج از شاخه ضخیم صعودی قوس هنله چند برابر شود و در

نهایت، اسمولاریته مایع میان بافتی تا ۱۲۰۰ تا ۱۴۰۰ میلی اسمول در لیتر میرسد (مرحله ۷). به این مکانیسم بازجذب مکرر کلرید سدیم توسط شاخه ضخیم صعودی قوس هنله و تداوم جریان کلرید سدیم از توبول پروگزیمال به قوس هنله، جریان معکوس افزاینده میگویند.

با وجود هیپراسمولاریته مرکز کلیه، مایعی که به توبول دیستال میرسد، رقیق است اما در مجاری جمعکننده، در حضور ADH آب از این قسمت بازجذب شده و پس از ورود به فضای میان بافتی کلیه از طریق مویرگهای دور توبولی خارج میشود. در این مرحله، اسمولاریته مایع داخل مجاری جمعکننده نهایتاً با اسمولاریته مایع میان بافتی مرکزی کلیه به تعادل میرسد. نکته اساسی این است که چون بازجذب مقدار زیادی از آب در قشر کلیه صورت میگیرد نه در مرکز میران، اسمولاریته مایع میان بافتی مرکز کلیه همچنان بالا باقی میماند.

نهش اوره در هیپراسمولاریته میان بافت مرکزی کلیه

اوره در ایجاد ۴۰ تا ۵۰ درصد از هیپراسمولاریته مرکزی کلیه نقش دارد. بدین صورت که در توبول دیستال و مجرای جمعکننده قشری که نسبت به اوره نفوذناپذیر هستند، آب



شکل ۱۵ ۵. تبادل معکوس در عروق مستقیم.

به وجود نمی آورند بلکه تنها مانع از پراکنده شدن مواد محلول می شوند. داروهای گشادکننده عروقی و همچنین تا حدی افزایش فشارخون شریانی، با افزایش جریان خون مدولای کلیه موجب برهم خوردن هیپراسمولاریته آن قسمت و بنابراین کاهش توانایی تغلیظ ادرار در کلیه می گردند.

کلیرانس آب آزاد و کلیرانس اسمولی فرآیند تغلیظ یا رقیق کردن ادرار مستلزم این است که کلیه آب و مواد محلول را تا حدودی مستقل از یکدیگر دفع کند. وقتی ادرار رقیق است، آب بسیار بیشتر از مواد محلول دفع می شود. برعکس، وقتی ادرار غلیظ است، مقدار مواد محلول دفعی بسیار بیشتر از آب دفعی است.

کلیرانس کلی مواد محلول از خون را می توان کلیرانس اسمولی ($C_{
m osm}$) نامید و عبارت است از حجمی از پلاسما که در هر دقیقه از مواد محلول پاک می شود و به صورت زیر محاسبه می شود:

$$C_{osm} = \frac{U_{osm} \times V}{P_{osm}}$$

 $P_{\rm osm}$ اســمولاریته ادرار، V مــقدار جــریان ادرار و $U_{\rm osm}$ اسمولاریته پلاسما است. برای تعیین میزان آب دفع شده از بدن می توان کل جریان ادرار را از مقدار $C_{\rm osm}$ کم کرد. مقدار به دست آمده، کـلیرانس آب آزاد ($C_{\rm H_2O}$) نـام دارد و بـه صورت زیر نیز قابل محاسبه است:

بازجذب شده و اوره تغلیظ می شود. در مجرای جمع کننده مرکزی در حضور ADH آب زیادی بازجذب شده و اوره باز هم بیشتر تغلیظ می شود. اما مجرای جمع کننده مرکزی نسبت به اوره نفوذیذیر است و اوره توسط انتشار تسهیل شده و بیشتر به وسیله ناقل UT-A1 که توسط ADH فعال می شود، به داخل فضای میان بافتی مرکزی کلیه منتشر می شود. اوره وارد شده به مایع میان بافتی مرکزی کلیه سبب افزایش اسمولاریته آن قسمت می شود. مقداری از اوره نیز وارد شاخههای نزولی و صعودی نازک قبوس هنله شده و دوباره تا مجاری جمع کننده تغلیظ می شود و سپس از آنجا دوباره وارد فضای میان بافتی مرکزی کلیه می شود. به این ترتیب، اوره پیش از دفع، چندین بار در قسمتهای انتهایی دستگاه توبولی گردش می کند و با هر بار گردش اوره، غلظت أن بيشتر مىشود. به اين پديده، باز گردش اوره مىگويند. در سؤ تغذیه، غلظت اوره که فرآورده متابولیسم پروتئینها است، در مایع میان بافتی مرکز کلیه کم می شود و قابلیت تغليظ ادرار تا حد قابل توجهي آسيب مي بيند.

مبادله معكوس در عروق مستقيم

دو عامل در جلوگیری از به هم خوردن هیپراسمولاریته قسمت مرکزی مایع میان بافتی کلیه نقش دارند. یکی اینکه جریان خون مرکز کلیه کم است و تنها ۵ درصد جریان خون کلیوی را شامل میشود و این جریان خون کم قادر نیست هییراسمولاریته مدولای کلیه را بر هم بزند. عامل دیگر در حفظ هیپراسمولاریته مدولای کلیه، مکانیسم مبادله معکوس است که تنها در عروق مستقیم رخ میدهد. برطبق این مکانیسم (شکل ۱۵–۵)، خون مویرگهایی که به سمت مایع میان بافتی مرکز کلیه جریان می یابد، به تدریج به اسمولاریته مایع میان بافتی نزدیک می شود زیرا به علت نفوذپذیری مویرگها، مواد محلول وارد آن شده و آب از آن خارج میگردد تا نهایتاً در مدولای کلیه، اسمولاریته خون با اسمولاریته مایع میان بافتی کلیه برابر می شود. در حین حرکت خون به سمت قشر کلیه، عکس این حالت رخ می دهد یعنی مواد محلول از عروق خونی خارج شده و أب وارد أن می شود و هر چه به سمت قشر پیش می رود، اسمولاریته آن کاهش می یابد. این امر سبب می شود که علی رغم وجود جریان خون در مرکز کلیه، هیپراسمولاریته آن قسمت بر هم نخورد. بنابراین عروق مستقیم در مرکز کلیه، هیبراسمولار بته

$$C_{\rm H_{2}O} = V - C_{\rm osm} = V - \frac{(U_{\rm osm} \times V)}{(P_{\rm osm})}$$

هر چه کلیرانس آب آزاد بیشتر (مثبت) باشد، بدین معنی است که کلیهها آب اضافی را به واسطه یک ادرار رقیق دفع میکنند. کلیرانس منفی آب آزاد بدین معنی است که کلیهها آب را از توبولها برداشت کرده و وارد خون میکنند. بدین ترتیب مشخص میشود که در این حالت، آب در بدن حفظ شده و ادرار غلیظ میشود.

اختلالات توانايي تغليظ ادرار

سه حالت وجود دارد که در طی آنها کلیهها قدرت غلیظ یا رقیق سازی ادرار را از دست میدهند: ترشح نامناسب (ترشح بیش از حد یا ترشح کمتر از حد لازم) ADH، آسیب به مكانيسم جريان معكوس و ناتواني تـوبول ديسـتال، تـوبول جمع کننده و مجرای جمع کننده در پاسخ به ADH صدمات مغزى، عفونتها يا اختلالات مادرزادى مى توانند باعث اختلال در توانایی غده هیوفیز خلفی در تولید و ترشح ADH شوند. در این حالت، به علت عدم وجود ADH، تــوبول دیســتال و مــجاری جــمعکننده نســبت بــه آب نفوذنایذیرند. بنابراین آب در این قسمتها بازجذب نمیشود و ادراری رقیق با حجم زیاد دفع می شود. به این حالت، دیابت بیمزه عصبی یا نوروژنیک اطلاق میشود. برای درمان این اختلال می توان از آنالوگ صناعی ADH (دسموپرسین) استفاده کرد. این دارو با اثر بر گیرندههای V_2 نفوذپذیری قسمت انتهای توبول دیستال و توبول جمع کننده را نسبت به آب افزایش میدهد.

در برخی از شرایط، ADH به اندازه کافی وجود دارد ولی توبولها قدرت پاسخدهی به ADH را ندارند. این حالت در اختلالاتی که سبب برهم خوردن هیپراسمولاریته قسمت مرکزی کلیه میشوند، رخ میدهد. زیرا در این صورت حتی با وجود افزایش نفوذپذیری توبول دیستال و مجاری جمعکننده، شیب اسمزی لازم برای بازجذب آب وجود ندارد و آب به واسطه یک ادرار رقیق با حجم بالا دفع میشود. همچنین این اختلال می تواند به واسطه عدم پاسخدهی خود توبولها به ADH حاصل شود. به این حالت، دیابت بی مزه کلیوی یا نفر و ژنیک اطلاق می شود.

تنظیم اسمولاریته و غلظت سدیم مایع خارج سلولی

اسمولاریته پلاسما تقریباً به طور کامل به غلظت سدیم مایع خارج سلولی بستگی دارد. به علت آنکه سدیم و آنیونهای مربوط به آن حدود ۹۴ درصد از مواد محلول در مایع خارج سلولی را تشکیل میدهند، اسمولاریته پلاسما ($P_{\rm osm}$) تقریباً برابر با مقدار زیر است:

$P_{osm} = Y/1 \times Y$ غلظت سديم پلاسما

گلوکز و اوره نیز ۳ تا ۵ درصد از کل اسمولاریته پلاسما را تشکیل میدهند. دو سیستم اصلی در تنظیم غلظت سدیم و بنابراین اسمولاریته مایع خارج سلولی دخالت دارند:
۱) سیستم ADH – گیرنده اسمزی و ۲) مکانیسم تشنگی، که هر یک جداگانه مورد بحث قرار خواهند گرفت.

سيستم ADH - گدرنده اسمزي

افزایش اسمولاریته پالاسما که معمولاً در اثر کم آبی ایجاد می گردد سبب می شود تا سلولهایی به نام سلولهای گیرنده اسمزی (اسمورسپتور) واقع در هیپوتالاموس قدامی نزدیک چروکیده شدن این سلولها سبب می شود تا این سلولها تحریک شده و ایمپالسهایی را به سلولهای عصبی دیگر واقع در هسته سوپرااُپتیک بفرستند. سپس این سیگنالها از طریق ساقه هیپوفیز به هیپوفیز خلفی رفته و آزادسازی ADH ذخیره شده در این مکان را افزایش می دهند. ADH نیز همان طور که می دانید موجب افزایش بازجذب آب از کلیه شده و نهایتاً اسمولاریته مایعات بدن را به حد طبیعی بر می گرداند. کاهش اسمولاریته موجب می شود تا روند فوق در می حکس رخ دهد و ADH کمتری ترشح شود.

هسته سوپرااپتیک هیپوتالاموس مسئول ترشح $\frac{\Delta}{2}$ از ADH ترشح شده بوده و هسته دور بطنی (پاراونتریکولار) $\frac{1}{2}$ آن را ترشح میکنند. ADH تولید شده در این سلولها از طریق آکسونهای این سلولها به غده هیپوفیز خلفی می رود و در آنجا در داخل وزیکولها ذخیره می شود. هنگامی که به علت افزایش اسمولاریته یا سایر عوامل، هستههای سوپرااپتیک و دور بطنی هیپوتالاموس تحریک می شوند، ایمپالسهای عصبی تولید می شوند و در طول آکسون سیر

ترشح ADH هستند، به علاوه ناحیه کوچکی در قسمت

قدامی طرفی هسته سویراایتیک در مجموع سربر سسکی

نامیده میشوند. این مرکز افزایش اسمولاریته پلاسما را

تشخیص داده و فرد را وادار به نوشیدن آب می کند.

کرده، به پایانههای عصبی میرسند و با افزایش دادن نفوذپذیری غشاء نورونی این منطقه به کلسیم، آزادسازی ADH از وزیکولها را افزایش میدهند. ADH حاصله نیز از طریق مویرگهای خونی هیپوفیز خلفی به سبستم گردش خون عمومی میریزد.

برای اسمولاریته پلاسما به نام ناحیه AV3V وجود دارد. در بالای این ناحیه، عضو زیر فورنیکسی (SFO) و در زیر آن، اندام شروقی نبع انتهای (۱۱۱۱) وجود دارد. در مجاورت ناحیه AV3V و هسته سوپرااپتیک، رسپتورهای اسمزی وجود دارند که افزایش اسمولاریته پلاسما موجب تحریک آنها می شود. این سلول ها نیز سیگنال هایی را به هسته سوپراایتیک فرستاده و ترشح ADH را در آنها تنظیم میکنند. هم عضو زیر فورنیکسی و هم عضو عروقی تیغه انتهایی دارای عروقی هستند که سد خونی - مغزی ندارند. بنابراین یونها و مواد محلول می توانند به راحتی بین خون و مایع بینابینی این منطقه جابجا شوند. در نتیجه، گیرندههای اسمزی به سرعت به تغییرات اسمولاریته مایع خارج سلولی پاسخ می دهند.

علاوه بر افزایش اسمولاریته، دو محرک دیگر نیز ترشح ADH را افزایش میدهند: یکی کاهش حجم خون و دیگری كاهش فشار شرياني. در اين حالت، رفلكسهاي بارورسپتوری و رفلکس قلبی ریوی فعال شده و به غیر از اثر بر مركز وازوموتور، ايمپالسهايي را به هيپوتالاموس فرستاده و ترشح ADH را در این منطقه تنظیم میکنند. به طور کلی کاهش حجم یا فشار خون شریانی، ترشح ADH را افزایش داده و بالعکس.

نکته قابل توجه این است که ADH به تغییرات جزیی اسمولاریته بسیار بیشتر از تغییرات مشابه در حجم خون حساس می باشد و محرک اصلی در ترشح ADH همان I would all the I was I

در قسمت قدامی شکمی بطن سوم، ناحیه گیرندهای

افزایش اسمولاریته مایع خارج سلولی و کاهش حجم و فشار شریانی همان طور که ترشح ADH را تحریک میکنند، موجب احساس تشنگی نیز میگردند. به علاوه آنژیوتانسین II که در مواقع کاهش حجم و فشار شریانی ترشح می شود، با اثر مستقیم بر عضو زیر فورنیکسی و عضو عروقی تیغه انتهایی موجب احساس تشنگی میشود. خشکی دهان و غشاهای مخاطی نیز موجب احساس تشنگی م , گردند که بلافاصله پس از نوشیدن آب برطرف می شود. نشان داده شده است که محرکهای حلقی و گوارشی نیز در ایجاد احساس تشنگی نقش دارند. به طور کلی وقتی غلظت سدیم تنها حدود دو میلی اکی والان در لیتر به بیش از حد طبیعی افزایش یابد (استانه اشامیدن)، با فعال شدن مکانیسم تشنگی، فرد میل به نوشیدن آب پیدا میکند.

در حالت طبیعی، مکانیسم تشنگی و سیستم ADH -گیرنده اسمزی به موازات هم، غلظت سدیم و اسمولاریته مایع خارج سلولی را تنظیم میکنند؛ به طوری که حتی یک افزایش شش برابری در میزان دریافت سدیم نیز تقریباً هیچ تأثیری بر غلظت سدیم و اسمولاریته مایع خارج سلولی نمیگذارد. با نارساشدن یکی از این سیستمها، سیستم دیگر می تواند تا حدی این نقیصه را جبران کند. اما هنگامی که هر دوی این سیستمها به همراه یکدیگر مختل شوند، دیگر هیچ مكانيسمي براي تنظيم غلظت سديم و اسمولاريته مايع خارج سلولی وجود ندارد و بنابراین فرد دچار مشکلات جدی خواهد شد.

نقش آنژیوتانسیز ۱۱ و آلدوسترون در تنظیم اسمو لاريته مايع خارج سلولي و غلظت سديم أنژيوتانسين II و ألدوسترون، هر دو بازجذب سديم از كليه را افزایش میدهند اما با این وجود بر غلظت سدیم پلاسمایی بی تأثیر می باشند. زیرا همان طور که سدیم از توبول ها بازجذب می شود، آب نیز به همراه آن بازجذب می شود و چون بازجذب سدیم با بازجذب آب همراه می شود، غلظت سديم مايع خارج سلولي و اسمولاريته أن تغيير نمي كند. علت دیگر أن است که با افزایش غلظت سدیم مایع خارج

افزایش اسمولاریته مایعات بدن، علاوه بر فعال کردن سیستم ADH - گیرنده اسمزی، مکانیسم تشنگی را نیز فعال مى كند. در اين حالت فرد با نوشيدن أب بيشتر، اسمو لاريته پلاسما را به حد طبیعی بر می گرداند. همان مناطقی که در طول دیواره قدامی شکمی بطن سوم واقع شدهاند و محرک

سلولی، هم مکانیسم تشنگی و هم سیستم ADH – گیرنده اسمزی فعال شده و موجب می شوند تا با افزایش آب دریافتی و افزایش بازجذب آب از توبول ها، غلظت سدیم مایع خارج سلولی به حد طبیعی باز گردد. کاهش میزان آلدوسترون که به عنوان مثال در نارسایی غدد فوق کلیوی ایجاد می شود، اثر بارزی بر غلظت سدیم خارج سلولی دارد. بدین صورت که فقدان آلدوسترون سبب دفع سدیم از کلیهها و دفع آب به همراه آن می گردد. بدین ترتیب حجم مایع خارج سلولی کاهش می یابد. کاهش حجم مایع خارج سلولی به نوبه خود، مکانیسم تشنگی و سیستم HDH – گیرنده اسمزی را تحریک کرده و آب دریافتی و همچنین بازجذب آب از توبولها افزایش می یابد تا حجم مایع خارج سلولی را افزایش دهد. در این حالت غلظت سدیم مایع خارج سلولی و دهد. در این حالت غلظت سدیم مایع خارج سلولی و اسمولاریته مایعات بدن به شدت کاهش می یابد.

میل به نمک

دو محرک اولیه در افزایش میل به نمک نقش دارند: کاهش غلظت سدیم مایع خارج سلولی و کاهش حجم یا فشارخون همراه با ناکارآمدی سیستم گردش خون. این عوامل مشابه همان عواملی هستند که مکانیسم تشنگی را فعال میکنند. مکانیسم نورونی میل به نمک مشابه مکانیسم تشنگی است. ناحیه AV3V یکی از مکانهایی است که در اشتها به نمک تأثیر دارد. همچنین رفلکسهای گردش خون که توسط فشارخون پایین یا کاهش حجم خون برانگیخته میشوند، به طور همزمان هم بر تشنگی و هم بر میل به نمک تأثیر دارند.

تنظيم دفع كليوي برخي از مواد معدني

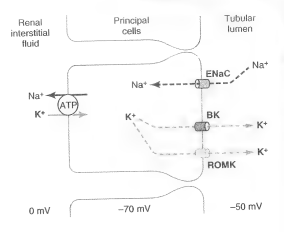
تنظیم دفع پتاسیم و غلظت پتاسیم مایع خارج سلولی توسط کلیهها

غلظت پتاسیم مایع خارج سلولی با دقت بسیار بالایی تنظیم میشود. غلظت طبیعی پتاسیم در مایع خارج سلولی ۴/۲ میلی اکیوالان در لیتر است. اگر غلظت پتاسیم ۳ الی ۴ میلی اکیوالان در لیتر بیشتر شود، میتواند موجب آریتمیهای قلبی شود و غلظتهای بالاتر از آن میتواند منجر به ایست قلبی یا فیبریلاسیون گردد. حفظ تعادل پتاسیم در درجه اول به دفع کلیوی آن بستگی دارد زیرا

میزان دفع پتاسیم از طریق مدفوع تنها ۵ تا ۱۰ درصد میزان پتاسیم دریافتی است. به علاوه از آنجا که ۹۸ درصد پتاسیم کل بدن در داخل سلولها وجود داشته و تنها ۲ درصد در مایعات خارج سلولی است، منبع داخلی سلولی پتاسیم میتواند در مواقع کاهش غلظت پتاسیم مایع خارج سلولی، پتاسیم را به آن تحویل داده و در مواقع افزایش غلظت پتاسیم، پتاسیم، پتاسیم اضافی را به داخل خود جذب کند. پس از پتاسیم، پتاسیم خورده شده به سرعت وارد سلولها می شود زیرا در غیر این صورت، پتاسیم خورده شده در مایع خارج سلولی تجمع یافته و سبب هیپرکالمی می شود. ترشح خارج سلولی تجمع یافته و سبب هیپرکالمی می شود. ترشح انسولین که پس از صرف غذا افزایش می یابد یکی از عوامل اصلی در حرکتدادن پتاسیم به داخل سلولهاست. همچنین افزایش داده و این هورمون علاوه بر حرکتدادن پتاسیم به داخل سلولها، دفع کلیوی پتاسیم را افزایش می دهد.

تحریک رسپتورهای بتا آدرنرژیک به خصوص توسط اپی نفرین موجب حرکت پتاسیم به داخل سلول میشود. بنابراین داروهای مسدودکننده گیرندههای بتا آدرنرژیک مانند پروپرانولول باعث جابجایی پتاسیم به خارج سلولها و تمایل به پیدایش هیپرکالمی میگردد. اسیدوز متابولیک سبب هیپرکالمی (افزایش غلظت پتاسیم در مایع خارج سلولی) و آلکالوز متابولیک سبب هیپوکالمی (کاهش غلظت پتاسیم در مایع خارج سلولی) میشود. علت این امر این است که افزایش غلظت یون هیدروژن موجب کاهش فعالیت پمپ سدیم پتاسیم و افزایش غلظت خارج سلولی و در نتیجه کاهش برداشت سلولی پتاسیم و افزایش غلظت خارج سلولی آن میشود.

تخریب سلولی موجب رهایی مقادیر زیادی پتاسیم از سلولها به مایع خارج سلولی و ایجاد هیپرکالمی میشود. فعالیت عضلانی نیز تا حدی موجب آزادسازی پتاسیم از عضلات به مایع خارج سلولی و هیپرکالمی خفیف میگردد. عامل دیگری که تأثیر به سزایی در غلظت پتاسیم خارج سلولی دارد، اسمولاریته مایع خارج سلولی است. افزایش اسمولاریته مایع خارج سلولی موجب چروکیده شدن سلول و خروج پتاسیم از آن میگردد و این امر می تواند هیپرکالمی شدیدی ایجاد نماید. در بیماران مبتلا به دیابت قندی، از طرفی اسمولاریته پلاسما به علت وجود مقادیر زیادی از گلوکز در مایع خارج سلولی بالاست و از طرف دیگر انسولین برای تحریک ورود پتاسیم به داخل سلولها وجود ندارد. این



شکل ۱۶ ۵. مکانیسم دفع پتاسیم و بازجذب سدیم در سلولهای اصلی قسمت انتهایی توبول دیستال و مجاری جمع کننده.

دو عامل سبب میشوند تا بیماران مبتلا به دیابت قندی مستعد هیپرکالمی باشند.

دفع کلیوی پتاسیم

دفع پتاسیم از کلیهها برآیندی از میزان فیلتراسیون گلومرولی أن و بازجذب یا ترشح پتاسیم از توبولها می باشد. همان طوری که میدانید، میزان فیلتراسیون گلومرولی در شرایط طبیعی ثابت است. ۶۵ درصد بـازجـذب پـتاسیم در تـوبول پروگزیمال و ۲۵ تا ۳۰ درصد در قوس هنله، خصوصاً شاخه ضخیم صعودی آن صورت میگیرد. میزان بازجذب پتاسیم در این بخشها نیز تقریباً ثابت است. مهمترین جایگاه تنظیم میزان دفع ادراری پتاسیم، سلولهای اصلی واقع در اواخر توبول دیستال و مجاری جمعکننده قشری و مرکزی هستند که غلظت نهایی پتاسیم دفع شده را تعیین می کنند. اگر میزان پتاسیم خورده شده زیاد باشد، پتاسیم اضافی از این قسمتها به داخل ادرار ترشح می شود. اما اگر کمبود پتاسیم در بدن وجود داشته باشد، ترشح پتاسیم از این قسمتها به شدت کاهش یافته و در مواقع شدید کمبود پتاسیم، حت*ی* بازجذب پتاسیم در این قسمتها صورت می گیرد. نحوه ترشح پتاسیم توسط سلولهای اصلی توبول دیستال و مجاری جمعکننده در شکل ۱۶–۵ نشان داده شده است. همان طور که در این شکل میبینید، یمپ سدیم – پتاسیم ATPase در غشاء قاعدهای جانبی سلولهای توبولی، به

ازای خارجکردن سدیم از سلول، یون پتاسیم را وارد سلول میکند. افزایش غلظت پتاسیم در سلول موجب می شود تا پتاسیم در جهت شیب غلظتی خود از داخل سلول از طریق کانالهای پتاسیمی به واسطه انتشار ساده وارد توبول شود. ورود سدیم به داخل این سلولها از طریق کانالهای سرسی ایی تلیال (ENaC) انجام می گیرد، در صورتی که خروج پتاسیم از سلول توسط دو نوع کانال پتاسیمی مجزا انجام می شود: (۱) کانالهای پتاسیمی مدولای خارحی کلبه می شود: (۱) کانالهای پتاسیمی مدولای خارحی کلبه کنداکتانس بالا. با افزایش میزان پتاسیم دریافتی، تعداد این کانالها در غشای لومینال سلولهای توبول دیستال افزایش می یابد.

مـجرای جـمع کـننده قشـری و نـیمه انـتهایی تـوبول دیستال، نقش مهمی را در تنظیم میزان دفع کلیوی پتاسیم بر عهده دارند. در صورتی که غلظت پتاسیم در مایعات بدن کاهش یابد (هیپوکالمی)، سلولهای اینترکاله نوع A، پتاسیم را بازجذب میکنند. برعکس، اگر غلظت پتاسیم افزایش یابد (هیپرکالمی)، سلولهای اینترکاله نوع B فعال شده و پتاسیم را دفع میکنند.

تعظيم ترشح يتاسيم

مهمترین عواملی که ترشح پتاسیم به وسیله سلولهای اصلی را تحریک میکنند عبارتند از: افزایش غلظت پتاسیم مایع خارج سلولی، افزایش آلدوسترون و افزایش میزان جریان توبولی.

افزایش پتاسیم خارج سلولی از سه طریق ترشح پتاسیم از توبولهای دیستال و مجاری جمعکننده را افزایش میدهد:

۱) افزایش فعالیت پمپ سدیم – پتاسیم ATPase در غشاء قاعدهای – جانبی سلولهای توبولی که موجب افزایش ورود پتاسیم به داخل سلول توبولی و نهایتاً ترشح آن به داخل توبول میشود. ۲) افزایش غلظت پتاسیم خارج سلولی شیب غلظتی پتاسیم از مایع میان بافتی کلیه به درون سلول ایسی تلیال توبولی را افزایش میدهد. ۳) افزایش غلظت پتاسیم خارج سلولی، ترشح آلدوسترون را افزایش داده که پتاسیم خارج سلولی، ترشح آلدوسترون را افزایش میدهد.

الدوسترون از دو طریق موجب افزایش ترشح پتاسیم از سلولهای اصلی میشود. اول اینکه این هورمون فعالیت پمپ سدیم – پتاسیم ATPase را در غشاء قاعدهای جانبی

سلولهای توبول دیستال و مجاری جمعکننده بالا میبرد و بدین ترتیب ورود پتاسیم از مایع میان بافتی به داخل سلولهای توبولی را افزایش داده و از طرف دیگر نفوذپذیری غشاء لومنی به پتاسیم را افزایش میدهد و بدین ترتیب دفع پتاسیم را تسریع میکند.

افزایش سرعت جریان مایع در توبول دیستال مثلاً در افزایش حجم مایعات بدن، افزایش دریافت سدیم یا مصرف داروهای دیورتیک، ترشح پتاسیم را تحریک میکند. علت این امر این است که هر چه ترشح پتاسیم به داخل توبول بیشتر میشود، اختلاف غلظت پتاسیم داخل سلول توبولی و داخل لومن کاهش میابد. این امر موجب میشود تا ترشح پتاسیم به داخل توبول کاهش یابد اما اگر جریان توبولی افزایش یابد، پتاسیم داخل توبول مرتباً شسته میشود و اختلاف غلظت بین پتاسیم داخل سلول و داخل توبول حفظ میگردد و بدین ترتیب ترشح پتاسیم افزایش مییابد.

اسیدوز حاد، ترشح پتاسیم به داخل توبولهای دیستال و جمعکننده را کاهش میدهد. زیرا افزایش غلظت یون هیدروژن، پمپ سدیم – پتاسیم ATPase را مهار کرده و بنابراین ورود پتاسیم از مایع میان بافتی به داخل سلول و از انجا به داخل لومن کاهش مییابد. نکته جالب توجه این است که اگر اسیدوز به مدت چند روز طول بکشد، دفع پتاسیم را افزایش میدهد. در این حالت، اسیدوز مزمن بازجذب کلرید سدیم و آب در توبول پروگزیمال را مهار میکند. بنابراین تحویل مایع به توبول دیستال افزایش یافته و از این طریق ترشح پتاسیم افزایش میابد. این اثر مهمتر از تأثیر مهاری یون هیدروژن بر پمپ سدیم – پتاسیم ATPase است. به طور کلی اسیدوز مزمن موجب از دسترفتن پتاسیم از بدن میشود، در حالی که اسیدوز حاد منجر به کاهش دفع بیاسیم میگردد. کاهش غلظت یون هیدروژن (آلکالوز) نیز سیسیم به داخل توبولها را افزایش میدهد.

در جـوامـع غیرمدرن و ابتدایی، مصرف غذاهای غیرصنعتی باعث شده است تا آنها رژیم غذایی پر پتاسیم و کم سدیم داشته باشند (برعکس جوامع مدرن). مطالعه بر روی این جوامع نشان داده است که آنها در سنین بالا دچار هیپرتانسیون و بیماریهای قلبی عروقی نمیشوند. مصرف غذاهای پرپتاسیم و کم سدیم موجب میشود تا فشارخون افراد پایین باشد و خطر ابتلا به سکته، بیماریهای شریانهان کرونری و امراض کلیوی به شدت کاهش پیدا

کند. بنابراین متخصصین تغذیه پیشنهاد میکنند که غذاهای مصرفی باید حاوی سدیم کم و پتاسیم بالا باشند تا سلامت جامعه از نظر بیماریهای قلبی عروقی حفظ گردد.

تنظيم غلظت يون كلسيم خارج سلولي

كاهش غلظت يون كلسيم خارج سلولي (هيپوكلسمي)، تحریک پذیری سلولهای عصبی و عضلانی را افزایش داده و منجر به تتانی هیپوکلسمیک یعنی انقباضات اسپاستیک عضلات اسكلتي مي شود. برعكس، افزايش غلظت كلسيم خارج سلولی (هیپرکلسمی)، تحریکپذیری عصبی -عضلانی را کم کرده و میتواند منجر به آریتمیهای قلبی شود. حدود ۹۰ درصد کلسیم خورده شده از راه گوارش دفع مى شود. بنابراين دستگاه گوارش محل اصلى تنظيم جذب يا ترشح کلسیم است. حدود ۹۹ درصد کل کلسیم بدن در استخوانها وجود دارد و تنها حدود ۰/۱ درصد از آن در مایع خارج سلولی و ۱ درصد در مایع درون سلولی است. یکی از مهمترین تنظیمکنندههای برداشت و آزادسازی کلسیم از استخوان، پاراتورمون (PTH) مترشحه از غدد پاراتیروئید (فصل ۱۴) است. PTH، غلظت كلسيم پلاسما را از سه راه اصلی تنظیم میکند: ۱) تحریک جذب (برداشت) استخوانی کلسیم، ۲) تحریک فعال سازی ویتامین D که بازجذب رودهای کلسیم را افزایش میدهد و ۳) افزایش مستقیم بازجذب کلسیم در توبولهای کلیه.

کلسیم در پلاسما به حالتهای مختلفی وجود دارد. حدود ۶۰ درصد کلسیم پلاسما (۵ میلی اکی والان در لیتر) به صورت یونیزه است یعنی به شکلی که در غشاهای سلولی فعالیت زیستی دارد؛ ۴۰ درصد آن متصل به پروتئینهای پلاسما و ۱۰ درصد متصل به آنیونهایی چون فسفات و سیترات می باشد. در اسیدوز، کلسیم کمتری به پروتئینهای پلاسما متصل می شود. برعکس، در آلکالوز مقدار بیشتری کلسیم به پروتئینهای پلاسما متصل می شود. بنابراین بیماران مبتلا به آلکالوز استعداد بیشتری برای دچارشدن به تتانی هیپوکلسمیک دارند.

تنظیم دفع کلیوی کلسیم

کلسیم در کلیهها فیلتره شده و بازجذب می شود اما به داخل توبولهای کلیوی ترشح نمی شود. بنابراین دفع کلیوی کلسیم به صورت زیر محاسبه می شود:

کلسیم بازجذب شده – کلسیم فیلتره شده = دفع کلیوی کلسیم

همان طور که گفته شد، تنها ۶۰ درصد کلسیم پلاسما به صورت یونیزه میباشد و میتواند در گلومرول فیلتره شود. ۹۹ درصد کلسیم فیلتره شده در حالت طبیعی از توبولها بازجذب می شود و تنها ۱ درصد آن دفع می گردد. ۶۵ درصد کلسیم فیلتره شده در توبول پروگزیمال، ۲۵ تا ۳۰ درصد در قـوس هنله و ۴ تا ۹ درصد در توبولهای دیستال و جمع کننده بازجذب می شود. بازجذب کلسیم با توجه به نیاز بـدن بـرای این یون انجام می گیرد. PTH، بازجذب کلسیم در قسمت ضخیم صعودی قوس هنله و توبولهای دیستال را افزایش مىدهد. غلظت PTH با كاهش كلسيم يلاسما يا افزايش فسفات پلاسما افزایش می یابد. چون بازجذب کلسیم در توبول يروگزيمال به همراه سديم و آب انجام مي گيرد، عواملی که بازجذب سدیم و آب را کاهش میدهند، مانند افزایش جریان مایع توبولی که در مواقع افزایش حجم یا فشارخون شریانی صورت می گیرد، موجب کاهش بازجذب كلسيم نيز مىشوند و بالعكس. آلكالوز متابوليك بـازجـذب کلسیم را عمدتاً در توبول دیستال تحریک کرده و اسیدوز متابولیک آن را مهار می کند.

بیشترین مقدار بازجذب کلسیم در توبول پروگزیمال از طریق مسیر کنار سلولی (Paracellular route) انجام می گیرد، یعنی کلسیم در آب حل شده و به همراه مایع بازجذبی که از بین سلولها جریان می یابد، بازجذب می شود. تنها حدود ۲۰ درصد از بازجذب کلسیم در توبول پروگزیمال از مسیر خلال سلولی (Trans cellular route) انجام می گیرد. بدین صورت که ابتدا کلسیم در جهت شیب الکتروشیمیایی خود از طریق کانالهای کلسیمی وارد سلولهای توبول پروگزیمال می شود و سپس توسط پمپ کلسیم و مبادله گر کلسیم – سدیم از سمت غشای قاعدهای جانبی از سلول خارج می گردد. بازجذب کلسیم از توبول پروگزیمال تحت تأثیر PTH قرار نمی گیرد.

بازجذب کلسیم در قـوس هـنله تـنها در قـطعه ضـخیم صعودی انجام میگیرد. حدود ۵۰ درصـد از کلسیم در ایـن بخش توسط مسیر کنار سلولی و از طریق انتشار و ۵۰ درصد بقیه از مسیر خلال سلولی همانند مکانیسم شرح داده شـده در توبول پروگزیمال صورت میپذیرد.

تقریباً تمام کلسیم بازجذب شده در تـوبول دیسـتال بـه

واسطه انتقال فعال از خلال سلولها صورت میگیرد. مکانیسم این انتقال نیز همانند توبول پروگزیمال است. در این بخش از نفرون همانند قوس هنله، بازجذب کلسیم از خلال سلولها توسط PTH تحریک میگردد. البته در این امر، ویتامین D و کلسی تونین نیز نقش دارند اما اهمیت آنها کمتر از PTH می باشد.

تنظيم دفع كليوى فسفات

دفع فسفات از کلیه توسط یک مکایسم اسریر تنظیم می شود. بدین صورت که اگر غلظت فسفات در فیلترای گلومرولی به بیش از ۰/۱ میلی مول در دقیقه برسد، باقی آن دفع می شود و هر میزان هم غلظت فسفات تغییر کند، ۰/۱ میلی مول از آن در دقیقه از کلیه ها بازجذب می شود. رژیم غذایی کم فسفات در مدت طولانی می تواند حداکثر توان بازجذب فسفات را افزایش دهد و بدین ترتیب دفع ادراری فسفات کم می شود. برعکس، پاراتورمون (PTH) حداکثر ظرفیت انتقال فسفات در توبول های کلیه را کم کرده و بدین ترتیب، دفع ادراری فسفات را افزایش می دهد.

در شرایط طبیعی، ۷۵ تا ۸۰ درصد از فسفات فیلتره شده در توبول پروگزیمال بازجذب میشود. توبول دیستال در حدود ۱۰ درصد از بار فیلتره شده را بازجذب میکند و تنها مقادیر اندکی از فسفات در قـوس هـنله و تـوبولهای جـمع کننده قشـری و مـرکزی بـازجذب میشود و ۱۰ درصـد از فسفات فیلتره شده نیز دفع میگردد. بـازجذب فسفات در توبول پروگزیمال عـمدتاً از مسیر خلال سـلولی و تـوسط همانتقالی با سدیم انجام میگیرد. مکانیسم خروج فسفات از سلول و ورود آن به مایع خارج سلولی هنوز به درستی معلوم نیست و احتمال میرود توسط یک مبادله گر فسفات آنیون صورت گیرد.

تنظيم دفع كليوى مديزيم

منیزیم در بسیاری از فرآیندهای بیوشیمیایی بدن مانند فعال کردن بسیاری از آنزیمها دخالت دارد. بنابراین غلظت آن باید به دقت تنظیم شود. کلیهها ۱۰ تا ۱۵ درصد منیزیم موجود در فیلترا را دفع میکنند. تنظیم دفع منیزیم عمدتاً از طریق تغییرات بازجـذب توبولی صورت میگیرد اما مکانیسمهای تنظیمکننده دفع منیزیم کاملاً شناخته نشدهاند. برخی از عواملی که دفع ادراری منیزیم را افزایش میدهند

شامل افزایش غلظت منیزیم مایع خارج سلولی، افزایش حجم مایع خارج سلولی و افزایش غلظت کلسیم مایع خارج سلولی هستند.

حالاتی که بدون تغییر در حجم خون سبب افزایش حجم مایع خارج سلولی می شوند

در مواقعی که پروتئین از خون به داخل بافتها نشت میکند، فشار اسمزی کلوئیدی میان بافت افزایش یافته، در حالی که این فشار در خون کاهش مییابد. این امر سبب میشود تا مایعات از پلاسما به داخل مایع میان بافتی رانده شوند. کاهش حجم پلاسما که در این حالت رخ میدهد، بازجـذب آب از کلیه را طبق مکانیسمهایی که قبلاً گفته شد، افزایش مى دهد. اين آب اضافى نيز پس از اينكه وارد خون شد، پروتئینهای پلاسما را رقیق کرده و فشار اسمزی کلوئیدی پلاسما را باز هم بیشتر کاهش میدهد. این امر سبب میشود اكثر آب بازجذب شده، طبق این مكانیسم وارد فضای میان بافتی شده و ادم خارج سلولی ایجاد کند. در سندرم نفروتیک که در آن، دفع کلیوی پروتئینها افزایش مییابد نیز چنین حالتی رخ می دهد. در سیروز کبدی نیز چون بافت کبد قادر به ساخت پروتئین نیست، میزان پروتئینهای پلاسما کاهش یافته و به علت کاهش فشار اسمزی کلوئیدی پلاسما و حرکت مایع از پلاسما به فضای میان بافتی، ادم خارج سلولی ایجاد می شود. در سیروز کبدی به علت تشکیل شدن بافت فیبروزه در کبد، مقاومت در مقابل جریان خون پورت افزایش می یابد. این امر سبب می شود تا مایع و پروتئین از عروق پورت به فضای داخل شکم نشت کرده و در حفره شکم تجمع یابند؛ حالتی که موسوم به آسیت (Ascite) دارد.

تنظيم تعادل اسيد وباز

غلظت یون هیدروژن (H^+) بدن به دقت تنظیم می شود، زیرا فعالیت تقریباً تمام دستگاههای آنزیمی بدن تحت تأثیر غلظت H^+ است. بنابراین تغییرات غلظت یون هیدروژن تقریباً تمام اعمال سلولها و بدن را دستخوش تغییر می کند. به هر مادهای که از خود H^+ آزاد کند، اسید و به مادهای که H^+ را به خود بگیرد، باز گفته می شود. H^- (اسید هیدروکلریک) یک اسید است که در آب به یون هیدروژن H^+ و یون کلر H^- و یون کلر H^- و یون کلر H^- و یون کلر H^- و یونیزه می شود. H^-

که یـون هـیدروژن را بـه خـود مـیگیرد و اسـید کـربنیک (H_2CO_3) تشکیل میدهد نیز نمونهای از یک باز میباشد. اسید قوی به اسیدی گفته میشود که به سرعت به یونهای تشکیل دهنده خود تفکیک شود. به عنوان مثال، H^1 0 که به سرعت به H^1 1 تفکیک میشود، یک اسید قوی بوده و H_2CO_3 2 یک اسید ضعیف است. به همین ترتیب هر بازی که به سرعت با H^1 1 ترکیب شود، باز قوی نامیده میشود. به عنوان مثال H^1 1 که به H^1 2 متصل میشود، یک باز ضعیف است. پروتئینهای خون مانند هموگلوبین که H^1 1 را به خود میگیرند نیز جزو بازها به حساب می آیند.

قلیا (Alkali) مولکولی است که از ترکیب یک یا چند فلز قلیایی مانند سدیم، پتاسیم، لیتیم و ... با یک یون شدیداً بازی مانند یون OH^- (هیدروکسیل) تشکیل می شود. قلیاها در مواقع افزایش غلظت H^+ با آن ترکیب شده و آن را از محلول برداشت می کنند.

غلظت یون هیدروژن را در مایعات بدن بـرحسب واحـد pH بیان میکنند که منفی لگاریتم غلظت H^+ است:

$$pH = log \frac{1}{[H^+]} = -log [H^+]$$

بنابراین هر چه pH بیشتر باشد، غلظت یون هیدروژن کـمتر است و بـالعکس. pH طبیعی خون شریانی V/V میباشد، اما در خون وریدی به علت وجود اسید کـربنیک میباشد، اما در خون وریدی به علت وجود اسید کـربنیک (H2CO3) حاصل از CO2 آزاد شـده از بافتها، مـقداری کمتر است (V/V0). PH داخل سلولی نیز به علت اسیدهای تولید شده در داخل سلول که ناشی از متابولیسم مـیباشند، بین PH تا PH خون شریانی بین PH تا PH میباشد. به طور کلی کاهش PH خون شریانی مه کـمتر از PH را اسیدوز و بـه بـالاتر از PH را آلکـالوز میرنامند.

سه دستگاه اصلی در بدن وجود دارند که با تنظیم غلظت یون هیدروژن بدن، مانع از اسیدوز یا آلکالوز میشوند که به ترتیب در زیر توضیح داده شدهاند:

۱ - بافرهای شیمیایی اسید و باز

اولین سیستمی که در هنگام تغییرات غلظت H^+ فعال میشود و سعی در تنظیم این حالت دارد، سیستم بافری بدن است که در عرض کسری از ثانیه فعال میشود. به هر مادهای که بتواند به صورت قابل برگشت به یون هیدروژن متصل

توتولی گلبه میباشد

سومین سیستم بافری مهم بدن، پرربی و حص سلولی هستند که هیدروژن را به خود گرفته و از تغییرات غلظت آن در سلول جلوگیری میکنند. مهم ترین پروتئین داخل گلبولهای قرمز که هموگلوبین (Hb) میباشد، به صورت زیر با هیدروژن ترکیب میشود و می تواند تا حدی از اسیدوز سلولی و حتی پلاسمایی جلوگیری کند.

$Hb+H^+\longrightarrow HHb$

به طور کلی مهم نرین بافر خارج سلولی، سیستم بی کربنات بوده و مهم ترین بافر داخل سلولی، پروتئینهای داخل سلولی هستند هر چه pK (ضریب تفکیک) یک بافر به pH محیط در برگیرنده آن نزدیک تر باشد، قدرت عمل بافر بیشتر است. به عنوان مثال، pK بافرهای پروتئینی داخل سلولی، ۷/۴ می باشد که نزدیک به pH داخل سلولی است. بدین ترتیب، پروتئینهای داخل سلولی بیشترین قدرت را در بافری کردن مایع داخل سلولی دارند. یک استثناء در این میان وجود دارد و آن سیستم بی کربناتی است که pK آن ۶/۱ بوده که از pH مایع خارج سلولی (۷/۴) بسیار کمتر است اما با این وجود، مهم ترین بافر خارج سلولی می باشد. علت این امر این است که هر دو جزء دستگاه بافری یعنی -HCO₃ و CO₂ به ترتیب به وسیله کلیه و ریه تنظیم م , شوند. در نتیجه با استفاده از میزان نسبی برداشتن و افزودن -HCO₃ به وسیله کلیه و میزان برداشتن HCO₂ به وسیله ریه می توان pH مایع خارج سلولی را به دقت کنترل کرد. pK سیستم تامپونی فسفاتی نیز در حد ۶/۸ است.

معادله هندرسوز حاسلياخ

بسرطبق مسعادله هسدرسون هاسلباخ، در صورت مشخصبودن غلظت - PCO₂ و PCO₂ می توان pH را محاسبه کرد:

$$pH = 9/1 \times \log \frac{HCO_3}{\cdot / \cdot \text{y} \times Pco_2}$$

معادله هندرسون – هاسلباخ نشان میدهد که افزایش غلظت HCO₃- باعث بالارفتن pH و جابجایی تعادل اسید – باز به سمت الکالوز میشود. همچنین افزایش Pco₂ باعث

شود، خفریا عصور گفته میشود. شکل کلی واکنش بافری به این صورت است:

در مواقع افزایش غلظت یـون هـیدروژن، بـافر بـا H^+ ترکیب شده و واکنش به سمت چپ پیش مـیرود، امـا در مواقع کاهش غلظت H^+ ، واکنش بالا به سمت چپ پیش رفته و H^+ از بافر به داخل مایعات بدن آزاد مـیشود. ایـن عمل موجب میشود تا علیرغم تغییرات غلظت H^+ مایعات بدن، PH کل تغییر محسوسی نکند.

چندین نوع سیستم بافر در بدن وجود دارد که مهم ترین آنها سیستم بافری بی کربنات است. این سیستم که مهم ترین بافر پلاسما می باشد، از یک اسید ضعیف یعنی اسید کربنیک (H_2CO_3) و یک نمک بی کربنات یعنی بی کربنات سدیم ($NaHCO_3$) تشکیل شده است. هنگامی که یک اسید قوی مانند HCI به پلاسما اضافه می شود، آن اسید طبق واکنش زیر با نمک اسید ضعیف ترکیب شده و اسید ضعیف تولید می شود (H_2CO_3) و بدین ترتیب از افزایش غلظت یون هیدروژن جلوگیری می گردد:

با اضافه شدن یک باز قوی به سیستم، این باز با اسید ضعیف ترکیب شده و نمک اسید ضعیف می سازد و بدین ترتیب از کاهش غلظت هیدروژن جلوگیری می شود:

$$NaOH+H_2CO_3 \longrightarrow NaHCO_3+H_2O$$

دومین سیستم بافری مهم بدن، سیستم بافری فسفات است که به طور عمده از $^{-}_{4}PO_{4}^{-}$ و $^{-2}_{4}HPO_{4}^{-}$ تشکیل یافته است. با اضافه شدن اسید به بدن، $^{-2}_{4}HPO_{4}^{-}$ هیدروژن را به خود گرفته و به $^{-1}_{4}PO_{4}^{-}$ تبدیل می شود، اما زمانی که باز به بدن اضافه می شود، $^{-1}_{4}H_{2}PO_{4}^{-}$ یک هیدروژن به $^{-1}_{4}H_{2}O_{4}^{-}$ آن را به $^{-1}_{4}H_{2}O_{4}^{-}$ تبدیل می کند و در عوض، خود تبدیل به $^{-1}_{4}H_{2}O_{4}^{-}$ می گردد و بدین ترتیب از تغییرات $^{-1}_{4}H_{2}O_{4}^{-}$ می شود. این سیستم بافری در مایعات خارج سلولی نقش چندانی ندارد، اما بافر مهمی در مابعات داخل سلولی و مایع

کاهش pH و در نتیجه جابجایی تعادل اسید – باز به سمت اسیدوز می گردد.

اصل ایزوهیدریک

اصل ایزوهیدریک میگوید هرگاه غلظت یون هیدروژن در مایع خارج سلولی تغییر کند، تمام دستگاههای بافری همرمان به هم میریزد، زیرا دستگاههای بافری با جابجاکردن یون هیدروژن بین خود، در واقع یکدیگر را بافر میکنند.

۲ - تنظیم تنفسی تعادل اسید و باز

سیستم تنفسی می تواند با تنظیم غلظت ${
m CO}_2$ مایعات بدن، غلظت هیدروژن را به طور غیرمستقیم تنظیم نماید، بدین صورت که زمانی که ${
m CO}_2$ افزایش می یابد، غلظت هیدروژن نیز طبق واکنش زیر زیاد می شود:

$CO_2+H_2O\longrightarrow H_2CO_3\longrightarrow H^+ + HCO_3^-$

بنابراین افزایش تهویه آلوئولی با کاهشدادن غلظت CO_2 و فشار آن (Pco_2) در مایعات بدن، نهایتاً غلظت هیدروژن را کاهش میدهد. اما بیماریهایی که موجب کاهش تهویه ریوی میشوند، توان ریهها برای دفع CO_2 را کاهش داده و تجمع CO_2 در مایع خارج سلولی، معمولاً اسیدوز تنفسی ایجاد میکند.

افزایش غلظت هیدروژن نیز با اثر بر مرکز تنفسی، تهویه ریوی را افزایش داده و در این حالت، افزایش دفع CO_2 از بدن، غلظت H^+ را تا حد طبیعی کاهش میدهد. بنابرایین سیستم تنفسی به صورت فیدبک منفی، غلظت یون هیدروژن مایعات بدن را کنترل میکند. پس از اینکه بافرهای شیمیایی نتوانستند غلظت هیدروژن را به حد طبیعی بازگردانند، سیستم تنفسی فعال شده و قدرت بافری آن، یک تا دو برابر بیشتر از مجموع تمام بافرهای شیمیایی مایع خارج سلولی است.

۲ - تنظیم کلیوی تعادل اسید و باز

قدرتمندترین سیستم تنظیم کننده تعادل اسید و باز که دیرتر از بقیه سیستمهای کنترل کننده تعادل اسید و باز نیز وارد عمل می شود، کلیهها هستند که در ارتباط با نقش آنها در این

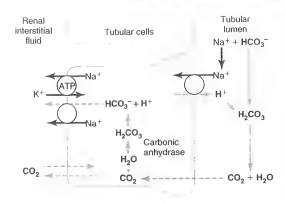
فصل به تفصیل صحبت خواهد شد.

در حالت طبیعی کلیهها، ۴۳۲۰ میلی اکی والان بی کربنات (HCO₃-) فيلتره ميكنند اما تمامي آن را بازجذب مینمایند. برای بازجذب بیکربنات همان طور که بعداً نیز توضیح داده خواهد شد، باید بی کربنات داخل توبول با هیدروژن ترکیب شود و اسید کربنیک (H₂CO₃) بسازد. بنابراین ۴۳۲۰ میلی اکی والان یون هیدروژن نیز باید به داخل توبول ترشح شود تا تمام بى كربنات فيلتره شده بازجذب گردد. به علاوه مقداری هیدروژن اضافی (۸۰ میلی اکیوالان ناشی از اسیدهای تولید شده توسط متابولیسم سلولی) نیز باید از طریق کلیهها از بدن دفع شود. زیرا این اسیدها از نوع ${
m H}_2{
m CO}_3$ نبوده و بنابرایـن نـمی ${
m T}_2{
m CO}_3$ سیستم تنفسی دفع شوند (اسیدهای غیرفرار). بنابراین در حالت طبیعی، کلیهها روزانه ۴۴۰۰ میلی اکی والان از یون هیدروژن را به داخل توبولها ترشح میکنند. اگر غلظت یون هیدروژن مایعات بدن کاهش یابد (آلکالوز)، تمامی بیکربنات فیلتره شده نمی تواند بازجذب شود و مقدار زیادی از آن از بدن دفع می گردد. دفع بی کربنات از بدن، موجب تصحیح آلکالوز می شود. برعکس، هنگامی که غلظت +H مایعات بدن زیاد می شود (اسیدوز)، ترشح هیدروژن در توبولها افزایش می یابد. بنابراین تمام بی کربنات فیلتره شده بازجذب شده و حتی بی کربنات جدید نیز توسط کلیه ها ساخته می شود و به مایع خارج سلولی اضافه می \mathcal{B} ردد تا غلظت \mathbf{H}^+ تا حد طبيعي كاهش يابد.

به طور کلی، کلیهها از سه روش، غلظت $^+ H$ مایع خارج سلولی را تنظیم میکنند: ۱) ترشح $^+ H$ ، ۲) بازجذب $^- HCO_3$ فیلتره شده و ۳) تولید $^- HCO_3$ جدید.

ترشح هیدروژن و بازجذب بیکربنات در تمام بخشهای توبولهای کلیوی، به غیر از قطعه نازک نزولی و صعودی قوس هنله انجام میگیرد. ۸۰ تا ۹۰ درصد بازجذب بیکربنات و ترشح هیدروژن در توبول پروگزیمال، ۱۰ درصد در قطعه ضخیم صعودی قوس هنله و بقیه آن در توبولهای دیستال و جمعکننده انجام میگیرد.

مکانیسم ترشح یون هیدروژن در توبول پروگزیمال همان طور که در شکل ۱۷–۵ نیز نشان داده شده است، از نوع انتقال فعال ثانویه، به صورت تعویض با یون سدیم میباشد. سدیم در جهت گرادیان الکتروشیمیایی خود به داخل سلول بازجذب میشود و هیدروژن نیز توسط همان



شکل ۱۷ ۵ مکانیسمهای سلولی ترشح یون هیدروژن و بازجذب بیکربنات در توبول پروگزیمال.

حامل از سلول به داخل توبول ترشح می شود. تولید هیدروژن در سلول توبول پروگزیمال به این صورت است که ترکیب H_2O و O_2 در سلول تحت تاثیر آنزیم آنهیدراز کربنیک منجر به تولید H_2CO_3 می شود. سپس H_2CO_3 در داخل سلول شکسته شده و H_1 و H_2CO_3 می سازد. H_1 در معاوضه با یون سدیم وارد توبول شده و بی کربنات تولید شده نیز در جهت شیب الکتروشیمیایی خود از سلول به مایع میان بافتی کلیه رفته و از آنجا جذب خون می شود.

یونهای هیدروژن ترشح شده به داخل توبول، با یونهای هیدروژن ترشح شده به داخل توبول، با یونهای بیکربنات ترکیب شده و H_2CO_3 میسازند. سپس H_2CO_3 به H_2CO_3 به H_2CO_3 به H_2CO_3 به باید H_2CO_3 به H_2CO_3 به H_2CO_3 توبولی توبولی H_2CO_3 توبزیه H_2CO_3 به H_2CO_3 توباره ایجاد میشود و یون بیکربنات تولید شده از غشای دور قاعدهای به درون مایع میان بافتی و نهایتاً مویرگهای دور توبولی بازجذب میشود. جابجایی H_2CO_3 از خلال غشای توبولی بازجذب میشود. جابجایی H_2CO_3 تعویض حیشود: ۱) قاعدهای جانبی توسط دو مکانیسم تسهیل میشود: ۱) نتقال همزمان H_2CO_3 بنابراین به ازای ترشح هر یون هیدروژن، یک یون بیکربنات وارد خون میشود.

در توبول دیستال و مجاری جمعکننده، هیدروژن توسط پمپ هیدروژن از سلولهای اینترکاله ترشح می شود. در اینجا نیز به ازای ترشح یک یون هیدروژن، یک یون بیکربنات بازجذب می شود. توبول دیستال با وجود اینکه تنها مسئول

ترشح ۵ درصد از هیدروژن در توبولهاست، اما مهم ترین نقش را در اسیدی کردن ادرار دارد. غلظت هیدروژن در توبول پروگزیمال تنها می تواند ۳ تا ۴ برابر افزایش یابد اما در توبول دیستال و مجاری جمع کننده تا ۹۰۰ برابر نیز می رسد. در این صورت pH ادرار می تواند تا ۴/۵ نیز برسد که کمترین مقدار pH است که می تواند در کلیههای سالم ایجاد شود.

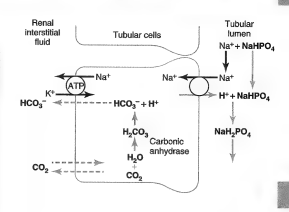
سیستم بافری فسفات از $^{-2}$

این شیوه دفع $^{+}$ H تفاوت مهمی با شیوه دفع $^{+}$ H توسط $^{-}$ GOD دارد. در این مورد، $^{-}$ GOD که در سلول توبولی توبولی میگردد صرفاً تولید می شود و وارد خون دور توبولی میگردد صرفاً $^{-}$ HCO3 فیلتره شده نمی شود، بلکه بی کربنات جدیدی است که بازجذب خون میگردد. بنابراین هرگاه $^{+}$ HCO3 نیمت شده به درون لومن توبول با بافری غیر از $^{-}$ GOD جدید به ترکیب شود، نتیجه نهایی، افزوده شدن یک $^{-}$ HCO3 جدید به خون است.

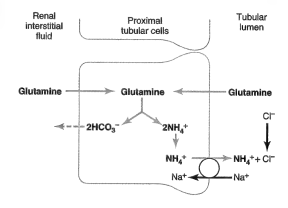
سیستم بافری اسونداک و شواند سی کرینان. جدید

گلوتامین، اسید آمینهای است که در توبول پروگزیمال، شاخه ضخیم صعودی قوس هنله و توبول دیستال وجود دارد. این ماده پس از تجزیهشدن در داخل سلول به دو یون بی کربنات و دو یون آمونیوم (NH_4^+) می شکند. یونهای آمونیوم در تبادل با یون سدیم وارد توبولها شده و از طریق ادرار دفع می شود و همزمان یونهای بی کربنات ناشی از تجزیه آمونیوم جذب خون می شوند (شکل NH_4^+).

در توبولهای جمع کننده، وضعیت کمی فرق می کند. در



شکل ۱۸–۵. بافرشدن یون هیدروژن ترشح شده توسط فسـفات فیلتره شده.



شکل ۱۹هـ م. تولید و ترشح آمونیوم ($^+$ NH4) و تولید بی کربنات جدید در توبول پروگزیمال.

اینجا، $^+$ H ترشح شده با $^-$ NH داخل مجرای توبول ترکیب شده و $^+$ NH $_4$ میسازد که از طریق ادرار دفع میشود و به ازای هر $^+$ NH $_4$ دفع شده، یک $^-$ HCO $_3$ جدید تولید شده و به خون اضافه میشود.

سیستم بافری آمونیاک تحت کنترل فیزیولوژیک است. بدین صورت که افزایش غلظت H^+ مایع خارج سلولی، متابولیسم گلوتامین کلیوی را تحریک میکند و تولید H_{44}^+ به کار روند را H^- باید برای بافرکردن H^+ به کار روند را افزایش میدهد؛ کاهش غلظت H^+ تأثیری معکوس دارد. بنابراین در اسیدوز مزمن، مکانیسم غالب برای دفع اسید، دفع H_{44}^+ است.

جدول ۵-۵. فاکتورهایی که ترشح ⁺H و بـازجـذب ⁻HCO3 را بــه وسیله توبولهای کلیوی افزایش یا کاهش میدهند.

فزایش ترشح H^+ و H^+ و بازجذب
بازجذب HCO ₃ - HCO ₃
Pco ₂ ↓ Pco ₂ ↑
$H^+ \downarrow HCO_3^- \uparrow \qquad H^+ \uparrow HCO_3^- \downarrow$
↓ حجم مایع خارج سلولی 🌎 ↑ حجم مایع خارج سلولی
↑ آنژیوتانسین II 🗼 آنژیوتانسین II
† الدوسترون ﴿ الله الله الله الدوسترون ﴿ الدوسترون
هیپوکالمی

تنظیم ترشح هیدروژن در توبولهای کلیه مهم ترین عواملی که توبولهای کلیه را در حین اسیدوز وادار Pco_2 به افزایش ترشح H^+ میکنند، عبارتند از: ۱) افزایش غارج سلولی مایع خارج سلولی و ۲) افزایش غلظت H^+ مایع خارج سلولی (کاهش pH). اما عوامل دیگری نیز وجود دارند که ترشح H^+ از توبولهای کلیه را تحت تاثیر قرار میدهند و در جدول ۵–۵ خلاصه شدهاند.

کاهش حجم مایع خارج سلولی، بازجذب سدیم از توبولهای کلیه را تحریک میکند و ترشح H^+ و بازجذب $H^ G^ G^-$ G

اصلاح کلیوی اسیدوز و آلکالوز خصوصیات اختلالات اولیه اسید و باز را در جدول زیر مشاهده میکنید:

HCO ₃ -	Pco ₂	H ⁺	pН	del de marcumen arabama consectações proprior april proprior per proprior april p
Y4mEq/L	۴∙mmHg	۴∙mEq/L	٧/۴	طبيعى
1	11	1	1	اسيدوز تنفسي
1	11	ţ	1	ألكالوز تنفسى
11	1	1	1	اسيدوز متابوليك
1 1	1	Į.	Î	ألكالوز متابوليك

در اسیدوز تنفسی، علت ایجادکننده اختلال همان طور که در جدول فوق دیده میشود، افزایش فشار ${\rm CO}_2$ در مایعات بدن $({\rm Pco}_2)$ است که به نوبه خود موجب افزایش غلظت ${\rm H}^+$ مایعات بدن میگردد. در این حالت دفع هیدروژن از بدن افزایش مییابد و بیکربنات جدید نیز ساخته شده و به مایعات بدن اضافه میشود. بنابراین جبران کلیوی اسیدوز تنفسی، افزایش بازجذب بیکربنات توسط کلیهها و ساخت بیکربنات جدید توسط آنها میباشد. در آلکالوز تنفسی، کاهش ${\rm Pco}_2$ است که به نوبه خود، غلظت ${\rm H}^+$ مایعات بدن را کاهش میدهد. در این حالت، هیدروژن به میزان کافی در توبولها ترشح نمیشود تا تمامی بیکربنات از کلیهها بازجذب شود. بنابراین بیشتر بیکربنات توبولی دفع میشود و کاهش غلظت بیکربنات در مایعات بدن سعی در جبران کاهش غلظت بیکربنات در مایعات بدن سعی در جبران

عالت ایا ایا است که موجب افزایش غلظت H^+ مایعات علظت بی کربنات است که موجب افزایش غلظت H^+ مرکز تنفسی را تحریک بدن می گردد. افزایش غلظت H^+ مرکز تنفسی را تحریک کرده و موجب افزایش تهویه آلوئولی می گردد. افزایش تهویه آلوئولی موجب خروج میزان بیشتری از CO_2 از مایعات بدن شده و Pco_2 کاهش می یابد که سعی در جبران غلظت افزایش یافته H^+ دارد. در آلکالوز متابولیک، علت ایجادکننده اصلی، افزایش غلظت بی کربنات است که به نوبه خود موجب کاهش غلظت H^+ می گردد. در این حالت، مکانیسمهای اصلی جبران عبار تند از کاهش تهویه که Pco_2 را بالا می برد و افزایش دفع کلیوی H^+ که به جبران افزایش اولیه فاخلت H^+ در مایع خارج سلولی کمک می کند.

علل بالبني اختادلات اسيد و باز

اسیدوز تنفسی معمولاً به علت آسیب مرکز تنفسی یا کاهش توان ریهها در دفع CO₂ ایجاد میشود. اختلالات دیگر

البحادكننده اسيدوز تنفسي (افرايش Pco₂) شامل انسداد راههای هوایی تنفسی، پنومونی، کاهش سطح غشاهای ریوی و ... هستند. اَلکالوز تنفسی به علت افزایش میزان تهویه مثلاً در حالات بیماریهای عصبی یا در مواقعی که فرد در محیط کم اکسیژن قرار میگیرد، بروز میکند. زیرا Pco_2 موجب کاهش CO_2 افزایش دادن دفع می شود. اسیدوز متابولیک به علت ناتوانی کلیه ها در دفع اسیدهای متابولیک تولید شده در بدن، تولید بیش از حد این اسیدهای متابولیک، خوردن مواد اسیدی و دفع باز از مایعات بدن ایجاد می شود. یکی از حالتهایی که سبب افزایش دفع باز از بدن می شود، اسهال است. در اسهال، مایعات حاوی مقادیر زیاد بی کربنات که در روده بزرگ وجود دارند، دفع میشوند و بنابراین موجودی بی کربنات بدن کاهش می یابد. این حالت سبب اسیدوز متابولیک میگردد. حالت دیگری که به طور شایعی سبب اسیدوز متابولیک می گردد، دیابت قندی است. در این بیماریها سلولها توان مصرف قند را ندارند و به جای آن از چربیها استفاده میکنند. متابولیسم چربیها سبب تولید اسید استواستیک و اسید بتاهیدروکسی بوتیریک می گردد که این اسیدها pH مایعات بدن را کاهش داده و بدین وسیله سبب اسیدوز متابولیک می گردند.

آلکالوز متابولیک به طور شایعی در اثر مصرف دیورتیکها (به جز دیورتیکهای بازدارنده کربنیک آنهیدراز) ایجاد میشود. دیورتیکها با افزایشدادن جریان مایع در توبولها سبب افزایش بازجذب سدیم میشوند. از آنجا که بازجذب سدیم با ترشح $^+$ H همراه است، افزایش بازجذب Na⁺ افزایش غلظت $^-$ HCO3 در مایعات بدن سبب آلکالوز متابولیک میشود. از علل دیگر آلکالوز متابولیک میتوان به افزایش ترشح آلدوسترون، استفراغ محتویات اسیدی معده و خوردن داروهای قلیایی اشاره کرد.

درمان اسيدوز و الكانوز

برای درمان اسیدوز، معمولاً از بی کربنات سدیم به صورت ترزیقی استفاده می شود که پس از ورود به خون جزء بی کربناتی آن، pH مایعات بدن را افزایش می دهد. جهت درمان الکالوز عمدتاً از کلرید آمونیوم خوراکی استفاده می شود. پس از جذب کلرید آمونیوم، قسمت آمونیاکی آن در کبد به اوره تبدیل می شود و در حین این واکنش، HCl (اسید

هیدروکلریک) آزاد می شود که سبب کاهش pH مایعات بدن می گردد.

تحليل اختلالات اسيد و باز

برای تحلیل اختلالات اسید و باز ابتدا باید به pH خون دقت کرد. اگر pH پایین تر از حد طبیعی باشد، اختلال اسیدوز بوده و اگر بیش از حد طبیعی باشد، اختلال آلکالوز است. سپس باید به Pco_2 دقت کرد. اگر Pco_2 بالا باشد، اسیدوز از نوع تنفسی است که معمولاً به همراه افزایش غلظت بی کربنات می باشد (ناشی از جبران کلیوی). اگر غلظت بی کربنات پایین باشد، اسیدوز از نوع متابولیک است که معمولاً با Pco_2 پایین باشد، اسیدوز از نوع متابولیک است که معمولاً با Pco_2 پایین ناشی از جبران سیستم تنفسی همراه می باشد.

افزایش pH معرف آلکالوز است. اگر افزایش pH به همراه کاهش Pco₂ و کاهش غلظت بی کربنات باشد، این نوع از آلکالوز، آلکالوز تنفسی به همراه جبران کلیوی می باشد و اگر کاهش pH به همراه افزایش غلظت بی کربنات و افزایش PCo₂ باشد، آلکالوز از نوع متابولیک به همراه جبران تنفسی می باشد.

در برخی از موارد، اختلالات اسید و باز با پاسخهای جبرانی مناسب همراه نیستند و نمی توان به راحتی نوع آن را تعیین کرد. به عنوان مثال در اسیدوز متابولیکی که با جبران تنفسی همراه نباشد، pH پایین بوده، غلظت بی کربنات کمتر از حد طبیعی است و Pco₂ از حد معمول بالاتر می باشد. در چنین حالتی نمی توان حدس زد که منشأ اسیدوز متابولیک است یا تنفسی؛ به این گونه اختلالات، اختلال مرکب اسید و باز گفته می شود و برای تعیین نوع اسیدوز یا آلکالوز و شدت آنها در این حالات از نموداری به نام نوموگرام اسید – باز استفاده می شود.

شكاف آنيوني (Anion gap)

به اختلاف بین غلظت برخی کاتیونها (سدیم) و آنیونهای پلاسما (بیکربنات و کلر)، شکاف آنیونی گفته میشود:

= شكاف أنيونى = [Na⁺] - [HCO₃⁻]-[Cl⁻]= ۱۴۴-۲۴-۱۰۸ =۱۲mEq/L

در انواع مختلف اسیدوز متابولیک بسته به علت ایجادکننده اختلال، این شکاف ممکن است طبیعی بماند یا

افزایش یابد. از شکاف آنیونی پلاسما عمدتاً در تشخیص علل گوناگون اسیدوز متابولیک استفاده میکنند.

کتواسیدوز، اسیدوز لاکتیک، نارسایی مزمن کلیوی و مسمومیت با آسپیرین، متانول و اتیان گلیکول از جمله اسیدوزهایی هستند که با افزایش شکاف آنیونی همراه می باشند.

دیورتیکها و بیماریهایکلیوی

دیورتیک (Diuretic) ماده ای است که حجم ادرار دفعی را افزایش داده و عمدتاً دفع سدیم و کلر را نیز به همراه آن افزایش میدهد. از دیورتیکها بیشتر در مواقعی که حجم مایع خارج سلولی افزایش یافته است (مانند ادم و هیپرتانسیون)، استفاده می شود تا حجم افزایش یافته را به حد طبیعی باز گردانند. مکانیسم عمل دیورتیکهای مختلف، از یکدیگر متفاوت است. انواع دیورتیکها و مکانیسمهای عمل آنها در زیر آمده است:

- دیورتیکهای اسمزی: موادی مانند اوره، مانیتول و سوکروز که در توبولها بازجذب نمی شوند، موجب افزایش فشار اسمزی داخل توبولی و در نتیجه، کاهش بازجذب آب از توبولها می شوند.
- ۲. دیور تیکهای قوس هناه: این دیور تیکها که شامل فورسماید، اتاکرنیک اسید و بومتانید میباشند، قدر تمندترین نوع از دیور تیکها هستند. مکانیسم عمل این داروها بدین صورت است که با مهار هم انتقالی فعال سدیم پتاسیم دو کلر در قطعه ضخیم صعودی قوس هنله، اولاً از بازجذب این یونها جلوگیری میکنند و افزایش غلظت این یونها که به توبولهای دیستال و جمعکننده میرسند، با خاصیت اسمزی خود، موجب کاهش بازجذب آب در این نواحی میشود و ثانیاً، عدم بازجذب این یونها، هیپراسمولاریته مدولای کلیه را برهم زده و توانایی تغلیظ ادرار از بین میرود.
- ۳. دیورتیکهای تیازیدی: این دسته از دیورتیکها مانند کلروتیازید با کاهشدادن هم انتقالی سدیم و کلر در توبول دیستال، موجب تجمع NaCl در داخل توبول، افزایش فشار اسمزی این ناحیه و کاهش بازجذب آب از آنجا می شوند.
- ۴۰ مهارکنندههای آنزیم آنهیدراز کربنیک: همان طور که

میدانید، ترشح یون هیدروژن و بازجذب بی کربنات در توبول پروگزیمال، وابسته به آنزیم آنهیدراز کربنیک است. داروهایی مانند استازولامید که این آنزیم را مهار میکنند، با کاهشدادن ترشح هیدروژن به داخل توبول، بازجذب سدیم که در جهت مخالف با آن انجام می گیرد را نیز کاهش می دهند. بنابراین سدیم در توبولها تجمع پیدا کرده و بازجذب آب را طبق خاصیت اسمزی خود کاهش می دهد.

۵. ممهارکنندههای رقابتی آلدوسترون: این داروها که شامل اسپیرونولاکتون و اپلرنون (Eplerenone) هستند، بر روی گیرندههای آلدوسترون در توبول جمعکننده قشری مینشینند و مانع از اثر آلدوسترون در بازجـذب سدیم و ترشح پتاسیم در این قسمتها میگردند. بدین ترتیب از طرفی، غلظت سدیم داخل توبولی افزایش یافته که این امر موجب افزایش دفع آب میگردد و از طرف دیگر، کاهش دفع پتاسیم باعث میشود تا غلظت پتاسیم مایعات بدن افزایش یابد (هیپرکالمی). بنابراین به این دیورتیکها، دیورتیکهاند.

ج مهارکننده های کانال های سدیمی: این داروها که شامل آمیلوراید و تریامترن هستند، با مهارکردن کانال های سدیمی اپی تلیوم توبول های جمع کننده، بازجذب سدیم را کاهش می دهند. کاهش ورود سدیم به داخل سلول، فعالیت پمپ سدیم – پتاسیم ATPase در غشاء قاعدهای – جانبی سلول را کاهش داده و بدین ترتیب ورود پتاسیم از غشاء قاعدهای جانبی به داخل سلول و نهایتاً توبول را کاهش می دهند. بنابراین، این دیورتیکها نیز از نوع دیورتیکهای حفظ کننده پتاسیم درسید.

سماریهای کلیوی

بیماریهای کلیوی را به دو دسته نارسایی حاد کلیه و بیماری مزمن کلیه طبقهبندی میکنند که در ارتباط با هر کدام از آنها به طور جداگانه بحث خواهد شد.

نارسایی حاد کلیه (AKI)

در نارسایی حاد کلیه، کلیه به طور ناگهانی، عملکرد خود را از دست میدهد اما مـمکن است نـهایتاً آن را بـاز یـابد. عـلل

نارسایی حاد کلیه را به سه دسته پیش کلیوی، داخل کلیوی و یس کلیوی تقسیمبندی میکنند. نارسایی حاد پیش کلیوی معمولاً به علت كاهش جريان خون كليهها به علت نارسايي قلبی و کاهش فشار خون ایجاد میشود. کاهش اندک جریان خون کلیوی سبب کاهش دفع مایعات و مواد محلول (اُلیگوری) و در موارد شدیدتر موجب قطع ادرار (آنوری) میگردد. زمانی که جریان خون کلیه به کمتر از ۲۰ درصد حد طبیعی برسد، سلولهای اپیتلیال توبولهای کلیوی دچار ایسکمی و حتی مرگ میشوند. حالاتی که موجب آسیب مویرگهای گلومرولی، ایی تلیوم توبولها و مایع میان بافتی کلیه میشوند، میتوانند سبب نارسانی حاد کلیه با منشأ داخل کلیوی شوند. یکی از این حالات، گلومرولونفریت حاد است. علت ایجادکننده گلومرولونفریت حاد، عفونت بدن توسط استرپتوکوک بتاهمولیتیک گروه A و آنتیبادیهایی است که بر ضد آنها تولید میشوند. این آنتیبادیها موجب آسیب و التهاب گلومرول ها شده و سبب می گردد تا این گلومرولها مسدود شوند. البته برخی از بخشهای گلومرول ها به شدت به پروتئین ها و گلبول های قرمز نفوذپذیر شده و موجب می شوند تا این مواد به داخل توبول نشت کنند. این امر می تواند حتی موجب از کارافتادن کامل کلیهها شود. اختلال دیگری که موجب نارسایی حاد کلیوی با منشأ داخل کلیوی می گردد، نکروز سلولهای توبولی است که می تواند تـوسط فـلزات سـنگين، تتراكلريدكربن، اتيلن گليكول، حشره کشهای مختلف و برخی از داروها (تتراسایکلینها و سیس پلاتینیوم) ایجاد گردد. در این حالت، سلولهای توبولی تخریب شده و ریزش آنها به داخل مجرای توبول موجب انسداد نفرون می گردد. این عوامل شایع ترین علت ایجاد کننده آسیب ایسکمیک ایی تلیوم توبولی هستند.

از علل نارسایی حاد کلیه با منشآ پس کلیوی می توان به انسداد حالب یا لگنچه بر اثر سنگهای کلیوی یا لختههای بزرگ، انسداد مثانه و پیشابراه اشاره کرد. در این حالت، برونده کلیوی کاهش یافته و در عرض چند روز تا چند هفته می تواند منجر به آسیب غیرقابل برگشت کلیه گردد.

از اثرات نارسایی حاد متوسط کلیه می توان به احتباس آب و الکترولیتها، هیپرکالمی و اسیدوز متابولیک (به علت ناتوانی کلیه در دفع (H^+) اشاره کرد. اما اگر نارسایی حاد کلیه شدید باشد، می تواند سبب از کارافتادن کلیهها و قطع کامل جریان ادرار (آنوری) گردد.

بیماری مزمن کلیه (CKD)

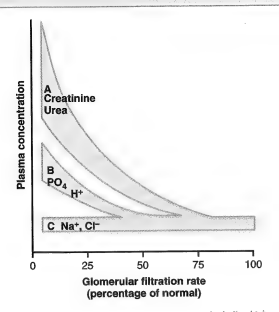
بیماری مزمن کلیه بر اثر از دسترفتن غیرقابل برگشت نفرونهای کلیه ایجاد می گردد. اختلالاتی که سبب آسیب گلومرول ها، عروق خونی کلیه، توبول ها، مایع میان بافتی کلیه و دستگاه ادراری تحتانی میشوند، میتوانند این حالت را ایجاد نمایند. به طور کلی تا زمانی که تعداد نفرون ها به کمتر از ۲۰ تا ۲۵ درصد حد طبیعی نرسد، کلیهها قادرند آب و الکترولیتها را به طور مطلوب دفع کنند، زیرا نفرونهای باقیمانده دچار تغییرات سازشی شده و با تحمل کردن بار افزایش یافته توبولی، عملکرد کلیه را در سطح مطلوب حفظ مىكنند. اما اين بار افزايش يافته، نهايتاً نفرونهاى بيشترى را تخریب میکند و بنابراین نفرونهای باقیمانده، باز هم متحمل اضافه بار بیشتری می گردند تا جایی که کلیهها در نهایت، عملکرد خود را از دست می دهند. به این حالت، بیماری کلیوی مرحله نهایی (end stage renal disease یا ESRD) اطلاق می شود. گلومرولونفریت، دیابت قندی و هیپرتانسیون، روی هم رفته مسئول تقریباً ۷۰ درصد از همه بیماریهای مزمن کلیه هستند.

سندرم نفروتیک

سندرم نفروتیک (Nephrotic syndrome) با دفع مقدار زیادی از پروتئین پلاسما به درون ادرار مشخص میگردد. سه علت عمده در ایجاد این بیماری مطرح میباشند: ۱) گلومرولونفریت مزمن، ۲) آمیلوئیدوز که بر اثر رسوب یک ماده غیرطبیعی شبه پروتئین در جدار عروق خونی ایجاد می شود و موجب آسیب جدی به غشای پایه گلومرولها می شود و ۳) سندرم نفروتیک با حداقل تغییر که در این مورد هیچ آسیب پاتولوژیکی در کلیهها وجود ندارد اما بار منفی طبیعی و غشای پایه گلومرول از دست رفته است. این حالت موجب می شود تا از عبور پروتئینها از غشای پایه ممانعت نشود و بنابراین مقدار زیادی از پروتئین وارد فیلترای گلومرولی می گردد.

عملکرد نفرون در نارسایی مزمن کلیه

همان طور که گفته شد، تا زمانی که حدود ۷۵ درصد از نفرونهای کلیه تخریب شوند، میزان دفع آب و الکترولیتها از کلیهها طبیعی است. اما دفع برخی از مواد وابسته به GFR است و با کاهش GFR، به همان نسبت دفع این مواد از



شکل $^{\circ}$ الگوهای سازشی برای انواع مختلف مواد محلول، در نارسایی مزمن کلیه. منحنی A تغییرات تقریبی غلظت پلاسمایی موادی نظیر کراتی نین و اوره را نشان می دهد که فیلتراسیون و بازجذب خوبی ندارند. منحنی B غلظت تقریبی موادی همچون فسفات و اورات را نشان می دهد. منحنی C غلظت تقریبی موادی همچون سدیم و کلر را نشان می دهد.

کلیهها کاهش یافته و در بدن احتباس مییابند. از نمونه این مواد می توان به اوره و کراتی نین اشاره کرد (شکل ۲۰-۵، منحنی A). برای برخی از مواد دیگر مانند یونها، اگر GFR منحنو ۱ و ۲۰ تا ۳۰ درصد طبیعی برسد، غلظت آنها در محدوده طبیعی حفظ می شود. اما اگر کاهش GFR شدیدتر باشد، غلظت پلاسمایی این مواد، نامتناسب با افت GFR افزایش می یابد (منحنی B شکل ۲۰-۵). در مورد یونهای سدیم و کلر، غلظت پلاسمایی آنها حتی با کاهش شدید GFR نیز تقریباً ثابت می ماند. علت این امر این است که بازجذب توبولی این مواد تا حداکثر ممکن کاهش یافته و بنابراین دفع آنها از راه ادرار افزایش می یابد (منحنی C شکل بنابراین دفع آنها از راه ادرار افزایش می یابد (منحنی C شکل

ايزوستنوري

ایزوستنوری (Isosthenuria) به معنی ناتوانی کلیهها در غلیظ یا رقیق کردن ادرار است. همان طور که قبلاً نیز گفته

شد، در نارسایی مزمن کلیوی، برخی از نفرونها آسیب دیده و بقیه آنها تغییرات سازشی پیدا میکنند، یعنی هیپرتروفی (افزایش حجم) پیدا کرده و جریان خون به آنها افزایش پیدا میکنند. این امر سبب افزایش جریان مایع توبولی از نفرونهای سالم میشود. جریان زیاد مایع توبولی از یک طرف سبب کاهش بازجذب آب در مجاری جمعکننده میشود و از طرفی دیگر سبب اختلال در عملکرد مکانیسم جریان معکوس که برای حفظ هیپراسمولاریته مدولای کلیه لازم است، میگردد. بدین ترتیب قدرت کلیهها در تغلیظ ادرار از بین میرود. همچنین جریان سریع مایع در قوس هنله و بار توبولی زیاد موادی مانند اوره سبب میشود تا غلظت مواد محلول در مایع توبولی این قسمت از نفرون نسبتاً زیاد باشد. منابراین بدین ترتیب قدرت کلیهها در رقیقسازی ادرار نیز کاهش مییابد.

تأثیرات نار سایی کلیه بر مایعات بدن نارسایی کلیه تأثیرات مهمی بر مایعات و الکترولیتهای بدن می گذارد که در زیر به آنها اشاره شده است:

- ۱. ادم: ناتوانی کلیه در دفع مقادیر اضافی مایعات بدن سبب رقیق شدن پلاسما و کاهش فشار اسمزی کلوئیدی آن می شود. در نتیجه مقدار زیادی از آب وارد بافتها شده و ادم منتشر را ایجاد می کند.
- اورمی: اورمی به معنی افزایش اوره و سایر مواد نسیتروژنی غیرپروتئینی در میایعات بدن است. نیتروژنهای غیرپروتئینی شامل اوره، اسید اوریک، کراتی نین و ... هستند که ناشی از متابولیسم پروتئینها بوده و در حالت طبیعی از طریق کلیهها دفع میشوند، اما در نارسایی کلیه در بدن تجمع می یابند.
- ۳. اسپدوز: کاهش ترشح هیدروژن در توبولها، از عوارض مهم نارسایی کلیهها میباشد. این امر سبب میشود تا هیدروژن در بدن تجمع یابد و اگر تجمع آن بیش از ظرفیت بافرهای شیمیایی در خنثی کردن آن باشد، سبب اسیدوز متابولیک می گردد. کاهش pH پلاسما به کمتر از ۶/۸ سبب اغماء و مرگ می شود.
- ۴. مرحوی در نارسایی کلیوی، اریتروپویتین که مغز استخوان را وادار به تولید گلبولهای قرمز میکند، نمی تواند از کلیهها ترشح شود که نتیجه نهایی آن کمخونی است.

۵. نسسومالاسی استئومالاسی به معنی نـرمشدن استخوانها است. همان طور که در فصل ۱۴ خواهید دیـد، مـتابولیت فـعال ویـتامین D یعنی ۱ و ۲۵ – دیهیدروکسی کوله کلسیفرول در کلیهها ساخته میشود و جذب کلیوی و رودهای کلسیم را افزایش مـیدهد. در نارسایی کلیه، این ماده نمی تواند در کلیهها ساخته شود و در نتیجه، این امر سبب کاهش جذب رودهای کلسیم و کاهش دسترسی استخوانها به کلسیم میشود.

علت دیگر استئومالاسی ناشی از نارسایی کلیوی این است که به علت کاهش GFR، فسفات کمتری از طریق کلیهها دفع می شود. بنابرایی غلظت فسفات پلاسما افزایش یافته و کلسیم بیشتری از پلاسما به فسفات متصل می شود. در این حالت غلظت کلسیم یونیزه پلاسما کاهش یافته و این کاهش کلسیم سبب تحریک ترشح هورمون پاراتیروئید می گردد. هورمون پاراتیروئید نیز به نوبه خود استخوانها را وادار به افزایش آزادسازی کلسیم می کند و در نتیجه مواد معدنی استخوانها کاهش می یابند.

ع مسير تانسون: تمامي اختلالات كليوي سبب هیپرتانسیون نمی شوند. برخی از اختلالات کلیوی که با کاهشدادن GFR یا افزایشدادن بازجذب توبولی، قدرت کلیهها در دفع سدیم و آب را کاهش می دهند، سبب تولید هیپرتانسیون میشوند. این حالت در موارد افزايش مقاومت عروق كليه، كاهش ضريب فيلتراسيون مویرگهای گلومرولی و افزایش بازجذب سدیم در تـوبولها (بـه عـنوان مـثال در تـرشح بـیش از حـد آلدوسترون) ایجاد می گردد. ایسکمی یک کلیه یا ایسکمی بخش هایی از یک یا دو کلیه موجب می شود تا نفرونهای ایسکمیک، آب و نمک کمتری دفع کنند. این امر سبب می شود تا رنین از این نفرون ها طبق مکانیسم توبولی گلومرولی که پیشتر توصیف شد، ترشح شود. رنین نیز به نوبه خود تولید آنـژیوتانسین II را افـزایش داده و این ماده می تواند عامل ایجاد هیپر تانسیون باشد. در مواردی که بخشی از نفرون ها تخریب شده باشند اما نفرونهای باقیمانده سالم بوده و مصرف نمک زیاد نباشد، ممكن است هييرتانسيون ايجاد نشود؛ زيرا حتى افزايش مختصر فشارخون هم تا حدى باعث افزايش GFR و كاهش بازجذب توبولی سدیم میشود که دفع آب و نمک از ادرار را

زیاد میکند.

درمان مؤثر هیپرتانسیون مستلزم این است که توانایی کلیهها در دفع آب و نمک به واسطه افزایش GFR یا کاهش بازجذب توبولی، افزایش یابد. بدین ترتیب امکان حفظ تعادل بین مقدار مصرفی و دفع کلیوی آب و نمک در فشارهای پایین تر خون امکان پذیر می گردد. داروهایی که اثرات پیامهای عصبی و هورمونی احتباس دهنده آب و نمک آدرنرژیک، آنتا گونیستهای رسپتور آنژیوتانسین و مهار کنندههای آنزیم مبدل آنژیوتانسین) و یا داروهای دیورتیک که مستقیماً بازجذب توبولی آب و نمک را مهار می کنند، برای دستیابی به این هدف مورد استفاده قرار می گیرند.

اختلالات توبولي

برخی از اختلالاتی که در نارسایی کلیوی رخ میدهند برای یک یا چند ماده خاص، اختصاصی هستند. به عنوان مثال ممكن است مكانيسم هم انتقالي براي بازجذب گلوكز مختل شود و على رغم غلظت يلاسمايي طبيعي گلوكز، دفع ادراري گلوکز وجود داشته باشد که به این حالت گلوکوزوری میگویند. اختلال در بازجذب اسیدهای آمینه ممکن است برای تمام اسیدهای آمینه (آمینواسیدوری عمومی) و یا برای برخی از آنها اختصاصی باشد. به عنوان مثال ممکن است اختلال در بازجذب اسید آمینه سیستئین (سیستینوری)، گلیسین (گلیسینوری) و یا بتا آمینوایزوبوتیریک اسید (بتاآمینو ایزوبوتیریک اسیدوری) باشد. ناتوانی کلیه در بازجذب فسفات موجب كاهش فسفات يلاسما و هييوفسفاتمي كليوي می گردد. اختلال دیگری که معمولاً در نارسایی کلیوی به وجود می آید، دیابت بی مزه کلیوی (نفروژنیک) است که در نتیجه عدم پاسخدهی توبولهای کلیه به ADH به وجود مي آيد.

سندرم فانكونى

سندرم فانکونی (Fanconi's syndrome) به معنی ناتوانی کلیهها در بازجذب اسیدهای آمینه، گلوکز و فسفات میباشد که در موارد شدید حتی بازجذب بیکربنات از کلیهها نیز مختل شده و دفع پتاسیم و کلسیم از راه ادرار زیاد میشود. دیابت بیمزه کلیوی نیز میتواند از تظاهرات سندرم فانکونی بیاشد. علت سندرم فانکونی میتواند نقایص ارثی در

مکانیسمهای انتقال سلولی و آسیب سلولهای توبولی در اثر سموم، داروها و یا ایسکمی باشد.

سندرم بارتر

سندرم بارتر (Bartter's syndrome) یک اختلال التوزومی مغلوب است که در نتیجه اختلال در عملکرد کوترانسپورتر ۱ سدیم ۲ کلر ۱ پتاسیم، نقص در کانالهای پتاسیمی غشای رأسی و یا مختل شدن عملکرد کانالهای کلری غشای قاعده ای – جانبی بخش ضخیم صعودی قوس هنله رخ می دهد. در این سندرم، دفع یونها افزایش یافته و حجم مایعات بدن مختصری کاهش می یابد. این امر موجب افزایش ترشح آنژیو تانسین Π و آلدوسترون می شود که نتیجه آن، هیپوکالمی و آلکالوز متابولیک می باشد.

سندرم حيتلمن

سندرم جیتلمن (Gitelman's syndrome) یک اختلال اتوزومی مغلوب است که موجب نقصی در کوترانسپورتر سدیم – کلر حساس به تیازید در قوس هنله میشود. برخی از اثرات این سندرم نیز مشابه سندرم بارتر است (مثل کاهش حجم مایعات و فعال شدن سیستم رنین – آنژیوتانسین). درمان این بیماران متکی به جایگزینی کلرید سدیم و پتاسیم از دست رفته میهاشد. هیمچنین میهار ساخت پروستاگلاندینها توسط داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی و تجویز آنتاگونیستهای آلدوسترون (اسپیرنولاکتون) میتواند موجب اصلاح هیپوکالمی در هر دو سندرم مذکور گردد.

سندرم ليدل

سندرم لیدل (Liddle's syndrome) یک اختلال اتوزومی غالب نادر میباشد که در نتیجه جهشهای متعدد در کانالهای سدیمی اپیتلیال (ENaC) حساس به آمیلوراید در توبولهای دیستال و جمع کننده رخ میدهد. این جهشها موجب فعال تر شدن کانالهای سدیمی مذکور شده و بازجذب سدیم و آب افزایش مییابد؛ به این دلیل ترشح آلدوسترون در این بیماری پایین است. این سندرم را میتوان با تجویز داروی دیورتیک آمیلوراید که کانالهای سدیمی اپیتلیال را میکند، درمان نمود.

همودیالیز برای بیمارانی که کلیههای آنها فاقد عملکرد می باشد، انجام می گیرد و به معنی برداشت برخی از محصولات زاید از خون به دلیل اختلاف در میزان فشار انتشار آنها از یک غشای نیمه تراوا می باشد. خون از کانالهای خونی باریکی که توسط یک غشای نازک نیمه

تراوا (مانند سلوفان) محصور هستند، عبور می کند. در آن سوی غشاء، مایع دیالیز قرار دارد که مایعی یکسان با پلاسماست اما اوره، اورات، کراتی نین، سولفات، فسفات یا مواد زائد دیگر موجود در خون را ندارد. بنابراین، مواد زائد مذکور در جهت شیب غلظتی خود از خون به واسطه فرآیند انتشار وارد مایع دیالیز شده و از خون پاک می شوند.



سلولهای خونی، ایمنی و انعقاد خون

گلبولهای قرمز خون

گلبولهای قرمز خون که اریتروسیت هم نامیده میشوند، حاوی پروتئینی به نام هموگلوبین هستند که اکسیژن را از ریدها به بافتها حمل میکند. اگر هموگلوبین در داخل گلبولهای قرمز محصور نباشد، از کلیدها فیلتره میشود.

گلبولهای قرمز همچنین حاوی آنزیم کربنیک انهیدراز هستند که واکنش میان آب و دی اکسید کربن را برای تولید اسید کربنیک (H_2CO_3) کاتالیز می کند. این امر سبب می شود تا در داخل گلبول قرمز، عمل بافری شدن خون نیز انجام بگیرد.

شكل و غلظت گلبولهای قرمز خون

گلبول قرمز طبیعی به شکل یک قرص مقعرالطرفین است که نازکترین بخش آن مرکز گلبول میباشد. البته شکل گلبول قرمز در خلال عبورش از مویرگها تغییر میابد.

در مردان سالم، میانگین تعداد گلبولهای قرمز در هر میلیمتر مکعب خون ۵٬۲۰۰٬۰۰۰ و در زنان سالم ۴٬۷۰۰٬۰۰۰ عدد میباشد.

هر گلبول قرمز می تواند حدود ۳۴ گرم هموگلوبین را در هر ۱۰۰ میلی لیتر از سلول تغلیظ نـماید. بـه طـوری کـه در مردان طبیعی در هر ۱۰۰ میلی لیتر خون به طور متوسط ۱۵ گرم هموگلوبین و در زنان طبیعی در هر ۱۰۰ میلی لیتر خون ۱۴ گرم هموگلوبین وجود دارد.

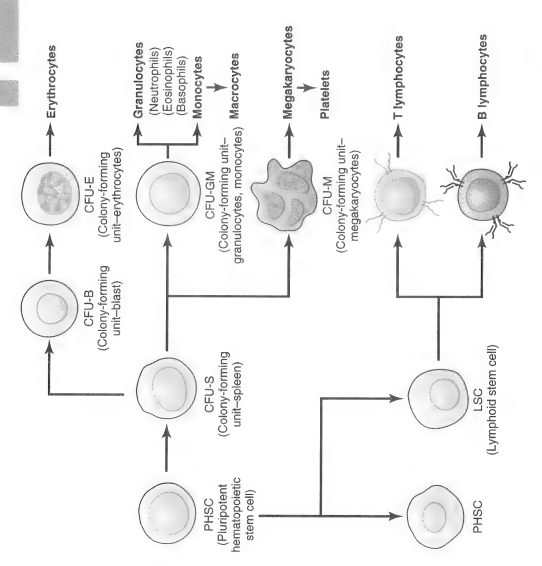
تولىد گليول قرمز

گلبولهای قرمز که در ابتدا دارای هسته میباشند، در هفتههای نخست زندگی رویانی در کیسه زرده تولید میشوند. در سه ماه دوم بارداری، کبد به محل اصلی تولید گلبولهای قرمز تبدیل میشود؛ اگرچه مقداری نیز در طحال و گرههای لنفاوی تولید میگردند. سپس در ماههای آخر بارداری و پس از تولد، گلبول قرمز منحصراً در مغز استخوان تولید میگردد. مغز استخوانها تا سن ۵ سالگی قادر بست تولید گلبول قرمز هستند ولی پس از آن، مغز استخوانهای دراز به غیر از قسمت پروگزیمال استخوانهای بازو و درشت نی در سن ۲۰ سالگی از چربی انباشته شده و نمی توانند گلبول قرمز بسازند، اما مغز استخوانهای پهن مانند مهرهها، جناغ و دندهها تا آخر عمر می توانند گلبول سازند.

شکل ۱-۶ مراحل ساخت سلولهای خون را نشان میدهد. تمام سلولهای خون از یک سلول به نام سلول بسنیادین خسونساز چسند ظسرفیتی Pluripotent مشتق می گردند. hematopoietic stem cell)

از ایسن سلولها، سلولهای بنیادین متعهد ساخته می شوند که قادرند کلونیهای خاصی از سلولها را تولید نمایند به طوری که از سلولهای متعهد، به طور مثال واحد کلونی ساز اریتروسیت که مسئول تولید گلبولهای قرمز است، تولید می گردد. همچنین واحدهای کلونی ساز گرانولوسیت و مونوسیت نیز به همین ترتیب تشکیل می گردند.

رشد این سلولها تحت تأثیر القاکنندههای رشد زیادی



انجام میگیرد که یکی از مهمترین آنها، اینترلوکین - ۲ است. تمایز این سلولها نیز توسط القاء کنندههای تمایز صورت میگیرد که باعث تمایز آنها به سلولهای مختلف خونی میگردند.

مراحل تمایز کلیولهای قرمز خون

اولیت سلول حاصل از کلونی سازنده گلبول قرمز، يسرواريسروبلاست است. همر كدام از پرواريسروبلاستها چندین بار تقسیم میشوند و اولین نسل از آنها، اریتروبالاست بازوفیلی میباشد که میتواند رنگهای بازی را به خود بگیرد. این سلولها حاوی مقدار کمی هموگلوبین هستند اما به تدریج محتوای هموگلوبین در آنها زیاد شده، هسته کوچک می شود و شبکه اندوپلاسمی هم از بین می رود. در این زمان این سلولها رتیکولوسیت نامیده میشوند. رتیکولوسیتها حاوی بقایای دستگاه گلژی، میتوکندری و چند ارگانل سیتوپلاسمی دیگر هستند. رتیکولوسیتها با عمل دیایدر (عبور از منافذ غشای مویرگی به وسیله فشرده کردن خود) از مے خز استخوان وارد مےویرگھای خونی میشوند. رتــيكولوسيتها ظــرف ۱ الى ۲ روز پس از ورود بــه مویرگهای خونی به اریتروسیتهای بالغ تبدیل میشوند. به طور کلی، غلظت رتیکولوسیتها در خون کمتر از ۱٪ است. تمام مراحل ساخت گلبول قرمز در شکل ۲-۶ آورده شده است.

تنظيم توليد كلبولهاى قرمز خون

تولید گلبول های قرمز خون باید تحت کنترل باشد تا کمبود آن سبب هیپوکسی بافتی و ازدیاد آن سبب غلیظ شدن خون نگردد. هر عاملی که سبب کاهش اکسیژناسیون بافتی شود، میزان تولید گلبول های قرمز را افزایش خواهد داد. میال خونریزی یا زندگی در مناطق مرتفع که سبب کاهش اکسیژناسیون بافتها میشوند، ساخت گلبول های قرمز را افزایش میدهند.

هنگامی که اکسیژن انتقالی به بافتها کاهش یابد، هورمونی به نام اریتروپویتین در خون آزاد می شود تا ساخت گلبولهای قرمز را تحریک کند. عملکرد این هورمون در

شكل ٣-۶ خلاصه شده است.

هیپوکسی بافت کلیه منجر به افزایش سطوح بافتی فاکتور القا شونده توسط هیپوکسی نوع ۱ (HIF-1) میگردد که به عنوان یک فاکتور نسخهبرداری برای بسیاری از ژنهسای القا شونده توسط هیپوکسی از قبیل ژن اریتروپوئیتین عمل میکند. HIF-1 به جزء پاسخ دهنده به هیپوکسی که در ژن اریتروپوئیتین واقع شده است، متصل می شود و بدین ترتیب نسخهبرداری از mRNA را آغاز کرده و در نتیجه سبب افزایش ساخت اریتروپوئیتین می گردد.

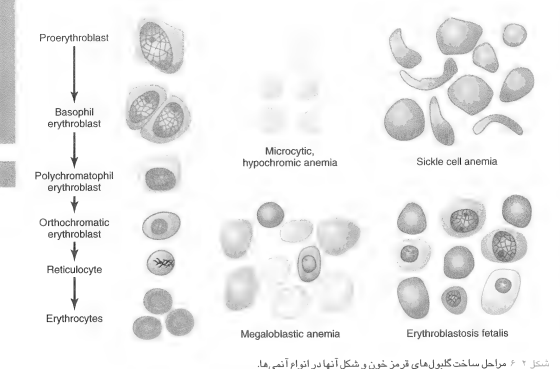
۹۰ درصد اریتروپوئیتین در افراد طبیعی در کلیهها و باقی مانده آن در کبد تولید میشود. احتمال میرود که سلولهای اپی تلیال کلیه این هورمون را تولید کنند. اریتروپوئیتین در ظرف چند دقیقه تا چند ساعت پس از کمبود اکسیژن در بافتها، شروع به ساخته شدن میکند ولی ۵ روز طول میکشد تا گلبولهای قرمز اضافی در خون ظاهر شوند. لازم به ذکر است که اریتروپوئیتین، تمام مراحل ساخت گلبولهای قرمز را تسریع مینماید.

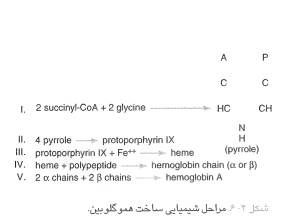
بلوغ گلبولهای قرمز خون

ویتامین B₁₂ و اسید فولیک دو مادهای هستند که اهـمیت خاصی در بلوغ نهایی گلبولهای قرمز خون دارند. هـر دوی این مواد در تولید تیمیدین تـریفسفات شـرکت میکنند. هنگامی که این دو ویتامین وجود نداشته باشند، تولید DNA گلبولهای قرمز با مشکل مواجه شده و اریتروسیتها تبدیل بـه سـلولهای بـزرگی بـه نـام ماکروسیت می شوند. ماکروسیتها غشایی نازک و شکننده دارند و به شکل بیضی بزرگ و غیرمنظم دیده می شوند. میزان حمل اکسیژن توسط این سلولها همانند گلبولهای قرمز طبیعی است ولی طول عمر آنها به علت شکنندگی غشای سلولی حدود یک دوم تا یک سوم طول عمر طبیعی گلبولهای قرمز خون است.

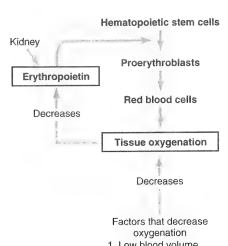
ویتامین B₁₂ که همراه غذا وارد معده می شود، در مقابل اسید معده بسیار آسیب پذیر است و به همین خاطر سلولهای جداری غدد معده یک گلیکو پروتئین به نام فاکتور داخلی ترشح می کنند که اولاً این ویتامین را از آسیب اسید معده مصون نگه می دارد و ثانیاً کمک می کند تا ویتامین

Genesis of RBCs





مذکور توسط گیرندههای خاصی در ناحیه ایلئوم روده جذب خون شود. این ویتامین به مقادیر زیاد در کبد ذخیره می گردد، به طوری که ذخیره کبدی آن می تواند برای ۳ تا ۴ سال، نیاز بدن را تأمین نماید. اسید فولیک هم که در سبزیجات، جگر و سایر گوشتها موجود می باشد، در بیماری اسیرو (فصل ۱۲)



1. Low blood volume

- 2. Anemia
- 3. Low hemoglobin
- 4. Poor blood flow
- 5. Pulmonary disease

مكانيسم عملكرد اريتروپوئيتين.

دچار اختلال جذب میگردد.

ساخت همو کلو سن

تولید هموگلوبین در پرواریتروبلاستها آغاز شده و حتی تا مرحله رتیکولوسیتها پس از ترک مغز استخوان و ورود به خون به مدت حدوداً یک روز دیگر ادامه می یابد. شکل 2 - مراحل ساخت هموگلوبین و مواد شیمیایی حد واسط را نشان می دهد.

ابتدا سوکسینیل کوآنزیم A که در چرخه کربس ساخته می شود، با گلیسین ترکیب شده و مولکول پیرول را می سازد. از تـرکیب ۴ مـولکول پیرول بـا هـمدیگر یک مولکول پروتوپورفیرین ۱۲ حاصل می گردد که با آهن ترکیب شده و مولکول هِم (heme) را می سازد. هر مولکول هِم بـا یک مولکول هِم (غیبتیدی به نام گلوبین ترکیب شده و یک زنجیره هموگلوبین را می سازد. سپس چهار زنجیره هموگلوبین به هم اتصال یافته و یک مولکول کامل و بـزرگ هـموگلوبین به شختصری با هم دارند، به طوری که زنجیرههای هموگلوبینی تشکـیل مـیدهند. زیـرواحـدهای مـختلف، تـفاوتهای تختلفی موسوم به زنجیرههای آلفا، بتا، گاما و دلتا را به وجود می آورند. هموگلوبین A که تـرکیبی از دو زنجیره آلفا و دو زنجیره بتا است، فـراوان تـرین هـموگلوبین مـوجود در بـدن می باشد.

هر مولکول هـموگلوبین طبیعی قادر است ۴ مـولکول اکسیژن را حمل کند. در برخی از بیماریها ساختار طبیعی هموگلوبین تغییر میکند. مثالاً در کـمخونی داسیشکل، در زنجیره بتا به جای اسید آمینه گلوتامیک، اسید آمینه والین مینشیند. در این صورت شکل گلبول قرمز به صورت داس در آمده و غشای آن شکننده میگردد.

منادوليسم امن

آهن نه تنها برای تولید هموگلوبین به کار می رود بلکه در ساختمان سایر مواد مثل سیتوکرومها، سیتوکروم اکسیداز، پراکسیداز و کاتالاز هم موجود می باشد. روش ذخیرهشدن و متابولیسم آهن در شکل ۵–۶ نشان داده شده است.

آهـن بـلافاصله پس از جذب از روده باریک با یک با تاگلوبولین پلاسمایی به نام آپوترانسفرین ترکیب شده و

تبدیل به ترانسفرین میگردد و بدین طریق قادر است در خون حمل گردد. ترکیب آهن با این مولکول، سست است و در هر نقطهای از بدن میتواند آزاد گردد. آهن اضافی بدن بیشتر در کبد و به مقدار کمتر از آن در سلولهای رتیکولواندوتلیال مغز استخوان ذخیره میگردد.

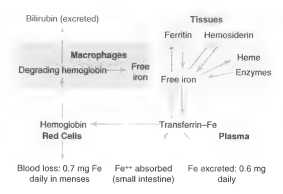
آهن در سیتوپلاسم سلولی که در آن ذخیره شده است، با یک پروتئین به نام آپوفریتین ترکیب شده و فریتین را می سازد. اگر ذخیره آپوفریتین بدن اشباع باشد، آهن به صورت نامحلول و به شکل هموسیدرین ذخیره می گردد.

اگر محتوای آهن پلاسما کم شود، آهن متصل به فریتین، آزاد شده و به پلاسما وارد میگردد و در آنجا به صورت ترانسفرین در خون گردش میکند. ترانسفرین قادر است به گیرندههای خود واقع در غشای اریتروبلاستها در مغز استخوان متصل شود و به طریق اندوسیتوز وارد سلول گردد. سپس ترانسفرین متصل به آهن در سیتوپلاسم سلول میدکور، آهن خود را به میتوکندریها تحویل میدهد. میتوکندری محل ساخت مولکول هِم است. در صورتی که مقدار ترانسفرین در خون ناکافی باشد، کم خونی هیپوکروم ایجاد میگردد، یعنی محتوای هموگلوبین گلبولهای قرمز خون کم میشود.

زمانی که عمر گلبول قرمز تمام شد، توسط سیستم مونوسیت – ماکروفاژ بلعیده شده و آهن آن به خون آزاد میگردد تا دوباره در چرخه ساخت هموگلوبینهای جدید مورد استفاده قرار گیرد. مردان روزانه ۱۶/۰ میلیگرم آهن دفع میکنند و زنان هنگام قاعدگی روزانه به طور متوسط حدود ۱/۳ میلیگرم آهن دفع مینمایند.

جذب آهن از دستکاد کوارش

آهن از تمام قسمتهای روده باریک جذب میگردد. کبد مقادیر متوسطی آپوترانسفرین در صفرا ترشح میکند که از طریق مجاری صفراوی به دوازدهه میرسد. آپوترانسفرین در داخل روده باریک به آهن آزاد و برخی از آهنهای ترکیب شده با هموگلوبین و میوگلوبین ناشی از گوشت متصل میشود. آهن به آپوترانسفرین متصل شده و ترانسفرین تولید میکند. سپس ترانسفرین به گیرندههای غشای سلول اییتلیال روده متصل میگردد و به روش پینوسیتوز جذب



شكل ۵ م انتقال و متابوليسم آهن.

سلولهای اپی تلیال روده می شود و سپس به شکل ترانسفرین وارد پلاسما می گردد.

تخریب کلبولهای قرمز خون

گلبولهای قرمز خون تا حدود ۱۲۰ روز می توانند در داخل گردش خون باقی بمانند، سپس تخریب شده و از سیستم گردش خون خارج می گردند. گلبولهای قرمز خون حاوی هسته، میتوکندری و شبکه اندوپلاسمی نیستند ولی آنزیمهایی دارند که قادرند گلوکز را متابولیزه کنند و مقدار کمی ATP بسازند. آنزیمهای موجود در داخل گلبول قرمز کارهای زیر را انجام می دهند:

- ۱. حفظ انعطاف پذیری غشای سلولی
 - ۲. تداوم انتقال غشایی یونها
- ۳. جلوگیری از تبدیل آهن موجود در هموگلوبین از حالت فرو (Fe^{3+}) به حالت فریک (Fe^{3+})
- ۴. جلوگیری از اکسیداسیون پروتئینهای موجود در داخل گلبول قرمز

با گذشت دوره زندگی گلبول قرمز، غشای آن شکننده می شود و بالاخره هنگام عبور از نقاط سفت دستگاه گردش خون پاره می شود. پاره شدن غشای گلبولهای قرمز خون بیشتر در پولپ قرمز طحال اتفاق می افتد.

پس از تخریب هموگلوبین خون، ماکروفاژها، آهن را از هموگلوبین آزاد کرده و آن را وارد خون میکنند تا دوباره مورد استفاده قرار گیرد.

water the continue was the

کمبود هموگلوبین در خون را آنمی یا کم خونی مینامند که می تواند به دلیل کـمبود گلبولهای قـرمز خـون یـا کـمبود هموگلوبین موجود در آنها باشد. آنمی علل زیادی دارد که در زیر به برخی از آنها اشاره می شود.

آنمی ناشی از خونروی

اگر یک خون ریزی سریع در بدن فردی اتفاق بیافتد، بخش پلاسمای خون از ۱ تا ۳ روز و بخش گلبول های قرمز آن طی ۳ تا ۶ هفته جایگزین می گردد. ولی اگر خونریزی به صورت مکرر اتفاق بیافتد، فرد نمی تواند آهن از دست رفته را به همان سرعت از روده ها جذب کند. به همین خاطر گلبول های قرمز تولید شده عمدتاً کوچک تر از حد طبیعی بوده و همه موگلوبین کمی دارند و بدین صورت کم خونی همود.

آنمی آپلاستیک

اگر فعالیت مغز استخوان کاهش یابد یا متوقف شود، حالتی ایجاد میگردد که به آن آپلازی مغز استخوان گفته میشود. در این صورت سلولهای خونی نمی توانند توسط مغز استخوان ساخته شوند. این حالت زمانی ایجاد میگردد که فرد در معرض تابش اشعه X یا اشعه گامای حاصل از انفجار بمب اتمی و یا دوزهای بالای سموم حشره کشها یا بنزن گازوئیل قرار گرفته باشد. این آنمی بسیار شدید بوده و به مرگ میانجامد. در بیماریهای خودایمنی از قبیل لوپوس اریحتماتوز، سیستم ایمنی به سلولهای سالم از قبیل سلولهای بنیادین مغز استخوان حملهور میشود که این امر نیز منجر به آنمی آپلاستیک میگردد. در حدود نیمی از این موارد، علل ایجاد کننده بیماری نامشخص است که به آن

آنمى مگالوبلاستيك

فقدان ویتامین B_{12} ، اسید فولیک و فاکتور داخلی مترشحه از معده میتواند تکثیر اریتروبلاستها را در مغز استخوان کند نماید. در نتیجه اریتروبلاستها بیش از حد بزرگ میشوند که به آنها مگالوبلاست میگویند. بنابرایین آتروفی مخاط

معده موجب آنمی کشنده (آنمی پرنیسیوز) می شود. همچنین بیمارانی که مبتلا به اسپروی رودهای هستند، به علت جذب ناکافی اسید فولیک و ویتامین B_{12} از روده دچار همین بیماری می گردند.

آنمي هموليتيك

اختلالات مختلف گلبولهای قرمز که بسیاری از آنها جنبه ارثی دارند، باعث میشوند تا غشای گلبولهای قرمز شکننده گردند. در نتیجه، غشای آنها به سرعت پاره شده و از بین می رود. در آنمی همولیتیکه چون گلبولهای قرمز سرعت تخریب می شوند، بدن نمی تواند گلبولهای قرمز جدیدی جایگزین آنها نماید. انواع مختلفی از اختلالات می توانند سبب ابتلا به آنمی همولیتیک شوند. اسفر وسیتوز ارثی نمونهای از این موارد است. در این اختلال، گلبولهای قرمز، بسیار کوچک بوده و کروی شکل هستند. غشای این سلولها مثل گلبولهای قرمز طبیعی انعطاف پذیری ندارد و به راحتی می شکند.

در آنمی داسی شکل که نمونهٔ دیگری از آنمی همولیتیک است و در ۲/۳ تا ۱ درصد از سیاه پوستان آمریکا و غرب آفریقا دیده می شود، گلبولهای قرمز نوعی هموگلوبین غیرطبیعی به نام هموگلوبین S دارند. هر گاه این هموگلوبینها در معرض غلظت پایین اکسیژن قرار گیرند، به صورت کریستالهای طویلی در داخل گلبولها رسوب میکنند که همین امر شکنندگی گلبول قرمز را سبب می شود. در اریتر وبلاستوز جنینی نیز، گلبولهای قرمز Rh مثبت

در اریتروبلاستوز جنینی نیز، گلبولهای قرمز Rh مثبت جنین مورد حمله آنتیبادیهای Rh منفی مادر قرار میگیرند. این آنتیبادیها گلبولها را شکننده میکنند و موجب پارگی سریع آنها میشوند، به طوری که نوزاد با آنمی شدید متولد میشود.

اثر آنمی بر دستگاه کردش خون

در آنمی شدید، ویسکوزیته خون ممکن است به نصف مقدار طبیعی خود کاهش یابد. این عمل سبب می شود تا خون در رگها به سرعت جریان یابد و بدین صورت برون ده قلبی افزایش می یابد. به علاوه، به علت کاهش انتقال اکسیژن در نتیجه آنمی، هیپوکسی بافتی رخ داده و عروق خونی بافتها

گشاد می شوند. این عامل هم سبب افزایش بازگشت وریدی و در نتیجه افزایش برونده قلبی می شود. افزایش برونده قلبی در آنمی ها تا حدودی می تواند اثر کاهش ظرفیت حمل اکسیژن به بافتها توسط خون را جبران کند زیرا برون ده قلبی تا ۳ الی ۴ برابر حد طبیعی افزایش می یابد. در نتیجه می توان گفت که آنمی سبب افزایش زیاد برون ده قلبی و به همان اندازه سبب افزایش بار کاری قلب می شود.

يلىسىتمى

پلیسیتمی به معنی افزایش تعداد گلبولهای قرمز خون میباشد. هنگامی که بافتهای بدن به علت کمبود اکسیژن در هوای تنفس شده (مثلاً در نتیجه سکونت در ارتفاعات) یا به علت عدم توانایی تحویل اکسیژن به بافتها (مثلاً در طی نارسایی قلب) دچار هیپوکسی شوند، بدن به صورت خودکار شروع به تولید گلبول قرمز میکند. به این حالت پلیسیتمی ثانویه گفته میشود. نوع شایعی از پلیسیتمی ثانویه که به پلیسیتمی فیزیولوژیک معروف است، در افراد ساکن ارتفاعات دیده میشود. در این افراد تعداد گلبولهای قرمز خون حدوداً ۶ تا ۷ میلیون در هر میلیمتر مکعب است.

پلیسیتمی میتواند عامل پاتولوژیک نیز داشته باشد که به آن پلیسیتمی ورا (حقیقی) میگویند. در این حالت تعداد گلبولهای قرمز خون بیمار میتواند ۷ تا ۸ میلیون در هر میلیمتر مکعب خون باشد و هماتوکریت آنها معمولاً ۶۰ تا ۷ درصد است.

این نوع پلیسیتمی از یک اختلال ژنیتکی در سلولهای تولیدکننده گلبول قرمز ناشی میشود. در پلیسیتمی ورا علاوه بر افزایش هماتوکریت، حجم خون نیز زیاد میگردد و تا نزدیک دو برابر حد طبیعی میرسد. ویسکوزیته خون نیز در این حالت به بیش از ۳ برابر حالت طبیعی میرسد.

تأثير پلىسىتمى بر دستگاه گردش خون

با افزایش ویسکوزیته خون در پلیسیتمی، بازگشت وریدی کاهش می یابد. برعکس حجم خون در پلیسیتمی افزایش می یابد که این عمل باعث افزایش بازگشت وریدی می شود. این دو اثر همدیگر را خنثی می نمایند. فشارخون در اکثر این افراد طبیعی است. همچنین به علت اینکه هموگلوبین موجود

در خون این افراد کمتر اکسیژنه میگردد، لذا به طور معمول بیماران مبتلا به پلیسیتمی ورا اغلب چهره گلگون با پوست مختصر آبی رنگ (سیانوزه) دارند.

مقاومت بدن در برابر عفونت

بدن ما در هر لحظه در مواجهه با باکتریها، ویروسها، قارچها و انگلهایی است که میتوانند وارد دهان، راههای تنفسی، لوله گوارش، غشای داخل چشمها و حتی مجاری ادراری شوند. برخی از این عوامل میتوانند حالات پاتولوژیک خاصی را در بدن به وجود آورند. با وجود این، بعضی مواقع برخی از عوامل میکروبی سمی میتوانند بدن ما را مورد حمله قرار دهند که در نهایت منجر به مرگ میگردند. بدن برای مقابله با این عوامل مجهز به سیستم میگردند. بدن برای مقابله با این عوامل مجهز به سیستم دفاعی خاصی میاشد که از دفاعی خاصی است که از گلبولهای سفید شتق میگردند.

گلبولهای سفید و سلولهای بافتی دو راه برای از بینبردن این عوامل دارند که یکی فاگوسیتوز این عوامل است و دیگری تولید آنتیبادیهایی است که میتوانند عوامل مهاجم را از بین ببرند.

لو کو سیتها و ویژگی شای عمو می انها

لوکوسیتها یا گلبولهای سفید خون، سیستم ایمنی بدن را در مقابل عوامل بیماریزا تحریک میکنند. این سلولها در دو قسمت از بدن تولید میشوند که یکی مغز استخوان و دیگری بافتهای لنفاوی است.

به طور طبیعی شش نوع گلبول سفید در خون وجود دارد که شامل نوتروفیل، ائوزینوفیل و بازوفیلهای چند هستهای؛ لنفوسیتها، مونوسیتها و به مقدار کم پلاسماسلهاست. سه نوع اول که چند هستهای هستند، دارای ظاهری دانهدار میباشند. که معروف به سلولهای گرانولوسیت میباشند. تصام گرانولوسیتها و همچنین مونوسیتها قادر به فاگوسیتوز هستند، یعنی عوامل مهاجم را میبلعند. ولی لنفوسیتها و پلاسماسلها آنتیبادی تولید مینمایند.

غلظت گلبولهای سفید خون در هر میکرولیتر از خون

حدود ۷۰۰۰ عدد است، به طوری که نوتروفیلها ۶۲ درصد، ائوزینوفیلها ۲/۳ درصد، مونوسیتها ۵/۳ درصد و لنفوسیتها ۳۰ درصد از گلبولهای سفید را تشکیل میدهند.

تولید کلبولهای سفید هور

از سلولهای بنیادین چند ظرفیتی علاوه بر سلولهای متعهد که مسئول ساخت گلبولهای قرمز هستند، دو ردهٔ مسلوسیی و لنفوسیتی هم تولید میشود.

گرانولوسیتها و مونوسیتها فقط در مغز استخوان تشکیل می شوند ولی لنفوسیتها و پلاسماسلها عمدتاً در بافتهای لنفاوی، طحال، تیموس و لوزهها و بافتهای لنفوئید سایر قسمتهای بدن مثل مغز استخوان و پلاکهای پییر (Peyer) که در زیر اپی تلیوم روده قرار دارند، تولید می شوند.

گرانولوسیتها بعد از رهاشدن از مغز استخوان، ۴ تا ۸ ساعت در خون گردش کرده و سپس ۴ تا ۵ روز در بافت مورد نیاز زندگی میکنند. اگر عفونت بافتی رخ دهد، به علت مهاجرت این سلولها به محل عفونت، غالباً عمر آنها به چند ساعت کاهش می یابد.

مونوسیتها نیز عمر کوتاهی دارند و قبل از واردشدن به بافتها، ۱۰ تا ۲۰ ساعت در خون گردش میکنند. پس از ورود آنها به بافت، اندازه آنها بزرگتر میشود و تبدیل به ماکروفاژهای بافتی میگردند. این سلولها قادرند در بافتها تا چندین ماه زنده بمانند.

لنفوسیتها از غدد لنفاوی وارد گردش خون می شوند و پس از چند ساعت به روش دیاپدز به بافت لنفاوی باز می گردند. سپس دوباره وارد گردش خون می شوند و این عمل را تا آخر طول عمر خود انجام می دهند. لنفوسیتها از چندین هفته تا چندین ماه زنده می مانند.

عمل نوتروفيلها وماكروما شا

نوتروفیلها و مونوسیتها (که بعدها تبدیل به ماکروفاژ خواهند شد) میتوانند از منافذ مویرگهای خون توسط دیاپدز وارد خون شوند. هم نوتروفیلها و هم ماکروفاژها میتوانند از طریق حرکت کنند. این

سلولها تحت تأثیر مواد شیمیایی مختلف آزاد شده در بافتها قرار گرفته و به سمت آنها جذب می شوند. این پدیده کموتاکسی نامیده می شود. مواد شیمیایی مختلفی که قادر به ایب الحد کموتاکسی هستند، عبارتند از: ۱) برخی سموم بافتهای ملتهب، ۳) فرآوردههای حاصل از واکنشهای بافتهای ملتهب، ۳) فرآوردههای حاصل از واکنشهای کسمپلمان، ۴) فرآوردههای لخته شدن پلاسما و نوتروفیلها و ماکروفاژها سلولهای مهاجم را توسط عمل فاگوسیته می کنند و به سلولهای طبیعی بدن حملهور فاگوسیته می کنند و به سلولهای طبیعی بدن حملهور نمی شوند. دلیل اینکه سلولهای بدن برخلاف عوامل بسیماری زا مورد هجوم نوتروفیلها و ماکروفاژها قرار بیماری را مورد هجوم نوتروفیلها و ماکروفاژها قرار نمی گیرند، عبارت است از موارد ذیل:

اول اینکه بیشتر ساختمانهای طبیعی بافتها، سطحی صاف دارند که آنها را در برابر فاگوسیتوز مقاوم میکند. دوم اینکه اغلب بافتهای بدن دارای پوشش حفاظتی هستند که عوامل مهاجم فاقد این پوشش میباشند و بالاخره سوم اینکه سیستم ایمنی بدن در برابر عوامل مهاجم، موادی را تولید میکند که آنها را برای عمل فاگوسیتوز آماده میکنند.

نوتروفیلها بیشتر برای فاگوسیتوزکردن باکتریها مناسب هستند ولی ماکروفاژها قادرند ذرات خیلی بزرگتر از باکتریها را کتریها را نیز فاگوسیت کنند. ماکروفاژها انگل مالاریا را هم فاگوسیت میکنند. عوامل مهاجمی که توسط این سلولها فاگوسیت میشوند توسط سیستم هضم داخل سلولی که در داخل لیزوزم آنهاست، هضم میگردد. هم نوتروفیلها و هم ماکروفاژها علاوه بر آنزیمهای لیزوزومی حاوی مواد باکتریکش هستند که به راحتی باکتریها را از بین میبرند. این مواد شامل سوپراکسید (O2)، پراکسید هیدروژن این مواد شامل سوپراکسید (OH)) هستند.

سيستم رتيكولواندوتليال

به مجموعه کل مونوسیتها، ماکروفاژهای متحرک، ماکروفاژهای ثابت بافتی و سلولهای اندوتلیال خاص در مغز استخوان، کبد و غدد لنفاوی، سیستم رتیکولواندوتلیال گفته میشود. اکثر این سلولها از مونوسیتها مشتق میشوند بنابراین سیستم رتیکولواندوتلیال را گاهی سیستم مونوسیت

- ماكروفاژ نيز مىنامند.

ماكروفاژهاى بافتى

وست

پوست سالم نسبت به عوامل عفونی تقریباً نفوذ ناپذیر است ولی اگر پوست آسیب ببیند، عفونت می تواند به آن وارد شود. برخی از ماکروفاژها که به آنها هیستوسیت گفته می شود، عمل حفاظت از پوست را بر عهده داشته و در زیر پوست ساکن هستند.

گرههای لنفاوی

ذراتی که به صورت موضعی در بافتها تخریب نشوند، می توانند وارد جریان خون و یا لنف گردند. اگر این ذرات عوامل مهاجم باشند، می توانند سبب عفونت شوند. به همین خاطر در طول جریان گردش خون و لنف، گرههای لنفاوی وجود دارند که حاوی تعداد زیادی ماکروفاژ می باشند. این ماکروفاژها، عوامل بیماری زا را از مایع لنفاوی برداشت نموده و آنها را تخریب می کنند.

ماکروفاژهای آلوئولی در ریهها

ریهها بخشهایی از بدن هستند که به طور مداوم در معرض میکروبهای هوازی قرار دارند. برای مقابله با این عوامل، ماکروفاژهایی در دیوارهٔ آلوئول قرار دارند که قادرند ذراتی را که در آلوئول گیر کردهاند، فاگوسیت نمایند. اگر ذرات قابل هضم باشند، آنها را تجزیه مینمایند و اگر بزرگ باشند، کپسولی دور آن تشکیل میدهند و سپس به آرامی آنها را از بین میرند.

ماكروفاژهاىكبدى

تعداد زیادی از باکتریهایی که از طریق سیستم گوارش وارد بدن شدهاند، قادرند از مخاط گوارشی به سمت خون پورت کبدی حرکت کنند. این خون قبل از ورود به سیستم گردش خون عمومی از سینوزوئیدهای کبدی عبور میکند. سینوزوئیدهای کبدی دارای ماکروفاژهای بافتی به نام سلولهای کوپفر هستند. این سیستم ماکروفاژی چنان قوی است که تقریباً هیچ میکروبی قادر به عبور از کبد به داخل

گردش خون نیست.

ماكروفاژهاى سيستم عصبى

نوعی از سلولهای گلیال موجود در سیستم عصبی که موسوم به میکروئله میباشند، از ماکروفاژها منشأ میگیرند و نقش مهمی در پاکسازی بافت عصبی از عوامل بیماریزای مهاجم ایفا میکنند.

ماکروفاژهای طحال و مغز استخوان

در استخوان و طحال، ماکروفاژهای فعالی وجود دارند که در صورت ورود هرگونه عامل مهاجم به داخل گردش خون، آن را فاگوسیته میکنند. این ماکروفاژها در طحال و عمدتاً در پولپ قرمز طحال قرار گرفتهاند.

التهاب

وقتی یک بافت آسیب میبیند (چه به وسیله باکتری یا تروما و چه به وسیله عوامل شیمیایی یا گرما) مواد مختلفی که توسط بافت آسیب دیده رها می شوند، تغییرات ثانویه عمدهای را در اطراف بافتهای سالم به وجود می آورند که به کل این تغییرات، التهاب می گویند.

التهاب خصوصیات بارزی دارد که از جمله آنها می توان به موارد زیر اشاره کرد:

- ۱. وازودیــالاتاسیون یـا گشادی عـروق خـونی مـوضعی و افزایش جریان خون در منطقه ملتهب.
- ۲. افزایش نفوذپذیری مویرگها و نشت مقادیر زیادی مایع
 به داخل فضاهای میان بافتی
- ۳. لخته شدن مایع در فضاهای میان بافتی به علت وجود فیبرینوژن و سایر پروتئینها
- ۴. مهاجرت مقدار زیادی از گرانولوسیتها و مونوسیتها به درون بافت ملتهب
 - ۵. تورم سلولهای بافتی

برخی از فراوردههای بافتی مثل، هیستامین، برادی کینین، سروتونین، پروستاگلاندینها و چندین فرآوردهٔ سیستم کمپلمان، فراوردههای لخته شدن خون و چندین ماده به نام لنفوکاینها که از سلولهای T حساس شده رهامی شوند سبب ایجاد التهاب می گردند.

خطوط دفاعی در برابر غیوالی

ماكروفاژهاى بافتى اولين خط دفاعى هستند

هیستوسیتها در بافت زیرپوستی، ماکروفاژهای آلوئولی در ریهها و میکروگلیاها در مغز و ... پس از شناسایی عوامل مهاجم، به آنها حملهور میشوند. در این حالت ماکروفاژها سریعاً بزرگ میشوند و قدرت فاگوسیتوزی آنها افزایش میابد.

تهاجم نوتروفیلها به نـاحیه التـهابی، دومـین خـط دفاعی میباشد

در چند ساعت اولیه پس از شروع التهاب، نـوتروفیلها بـه ناحیه ملتهب حملهور می گردند. حملهورشدن نوتروفیلها به علت مواد رها شده از بافت ملتهب (سیتوکاینهای التهابی از قبيل INF و IL-1) است كه سبب چسبيدن نوتروفيلها به دیـواره مـویرگها مـیشوند. ایـن اثر، حاشیهسازی یا مارژیناسیون نام دارد. این مواد موجب افزایش بیان مولکولهای چسباننده از قبیل سلکتینها و مولکولهای چسباننده بین سلولی نوع ۱ (ICAM-1) بر سطح سلولهای اندوتلیال مویرگها و ونولها می شوند. این مولکولهای چسباننده با مولکولهای اینتگرین مکمل خود که بر روی نوتروفیلها واقع شدهاند، واکنش داده و سبب می گردند تا نوتروفیلها به دیواره مویرگها و ونولهای ناحیه ملتهب متصل گردند. سیس نـوتروفیلها تـوسط عـمل دیـاپدز وارد فضاهای بافتی می گردند و محصولات حاصل از التهاب موجب كموتاكسي نوتروفيلها به سمت بافت أسيب ديده می شوند. همچنین نوتروفیل ها در خون به شدت افزایش مى يابند كه به اين پديده نو تروفيني گفته مى شود.

تهاجم ثانویه ماکروفاژها به بافت ملتهب، سومین خط دفاعی است

پس از تهاجم نوتروفیلها، مونوسیتهای خون هم وارد بافت ملتهب شده و پس از بزرگشدن به ماکروفاژ تبدیل میگردند. البته حدود Λ ساعت زمان V است تا مونوسیتها بالغ شده و به ماکروفاژهای فا گوسیتوزکننده تبدیل شوند. V است که قدرت فا گوسیتوزی ماکروفاژها حدود V برابر بیشتر از نوتروفیلهاست.

افزایش تولید گرانـولوسیتها و مـونوسیتها تـوسط مغز استخوان، خط دفاعی چهارم است

تحریک سلولهای پیشساز گرانولوسیتها و مونوسیتها در معنز استخوان سبب افزایش تعداد گرانولوسیتها و مونوسیتها در مونوسیتها در خون می گردد. اگر التهاب ادامه یابد، سلولهای مغز استخوان قادرند تا ۲۰ الی ۵۰ برابر مقدار طبیعی، گرانولوسیت و مونوسیت تولید کنند.

کنترل فیدبکی تولید ماکروفاژها و نوتروفیلها و تولید چرک

پنج فاکتور اصلی شناسایی شدهاند که در تنظیم پاسخ ماکروفاژها نقش مهمی دارند. این موارد عبارتند از: ۱) فاکتور نکروز تومور (TNF)، ۲) اینترلوکین – ۱ (IL-1)، ۳) فاکتور محرک کلونی گرانولوسیت و مونوسیت (GM-CSF)، و ۵) فاکتور محرک کلونی گرانولوسیت (G-CSF) و ۵) فاکتور محرک کلونی مونوسیت (M-CSF).

همچنین پس از اینکه ماکروفاژها و نوتروفیلها عمل فاگوسیتوزی خود را انجام دادند، می میرند و بعد از چند روز در ناحیه ملتهب حفرهای ایجاد می شود که شامل بقایای بافت نکروتیک، نوتروفیلهای مرده، ماکروفاژهای مرده و مایع میان بافتی است. به این مخلوط چرک (Pus) گفته می شود. پس از چند روز این مخلوط اتولیز شده و سرانجام جذب بافتهای محیطی و لنف می گردند.

عمل ائوزينوفيلها

حدود ۲ درصد از لوکوسیتهای خون را ائوزینوفیلها تشکیل میدهند. این سلولها عمل فاگوسیتوزی ضعیفی دارند ولی در بیماریهای انگلی تعداد آنها در خون به طور چشمگیری افزایش مییابد. انگلها اکثراً سلولهای بزرگی هستند و ائوزینوفیلها قادر به فاگوسیتوز آنها نیستند ولی این سلولها قادرند به سطح انگل متصل شوند و از خود موادی ترشح کنند که انگلها را از بین میبرند.

عمل بازوفيلها

بازوفیلها تقریباً شبیه به ماستسلها هستند، با این تفاوت که بازوفیلها در خون فعالیت میکنند، اما ماستسلها در اطراف مویرگهای خونی واقع هستند. هر دوی این سلولها قادر به ترشح هپارین هستند که مانع لختهشدن خون

میشود. این سلولها همچنین هیستامین و مقادیر کمی برادی کینین و سروتونین ترشح میکنند.

این دو سلول مسئول اصلی ایجاد واکنشهای آلرژیک هستند. بازوفیلها و ماستسلها با اتصال به ایمونوگلوبولین E پاره می شوند و میقادیری هیستامین، برادی کینین، سروتونین، هپارین، ماده کند اثر آنافیلاکسی و تعدادی از آنزیمهای لیزوزومی آزاد می کنند. این مواد واکنشهای آلرژیک را راهاندازی می کنند.

لوكوپنى

به کاهش تولید گلبولهای سفید توسط مغز استخوان، لوکوپنی گفته می شود. کمبود گلبولهای سفید به باکتریهای ساکن در بدن و سایر عوامل مهاجم اجازه می دهد که به سرعت در بدن عفونت ایجاد کنند.

مواجهه بدن با اشعه X یا گاما و برخی از داروها و مواد شیمیایی که حاوی بنزن یا آنتراسن هستند، می تواند آپلازی مغز استخوان ایجاد کند.

لوكمي

یک جهش سرطانی در سلولهای تولیدکننده رده میلوئید یا لنفوئید سبب تولید بی رویهٔ گلبولهای سفید می شود که به این حالت لوکمی گفته می شود. پس لوکمی می تواند به دو صورت لنفوئید و یا میلوئید باشد.

لوکمیها ممکن است به طحال، کبد، غدد لنفاوی و یا سایر مناطق عروقی گسترش یابند. این گسترش سریع سبب تخلیه بدن از مواد غذایی شده و بیمار به سرعت میمیرد.

ايمني

ایسمنی به مفهوم توانایی مقابله بدن در مقابل تمام ارگانیسمهای مهاجم وارد شده به بدن است. بدن در مقابل عوامل مهاجم به دو صورت از خود دفاع میکند. طریقه اول که به طور ذاتی در بدن وجود دارد، موسوم به ایمنی ذاتی میباشد. این ایمنی شامل فاگوسیتوز باکتریها و عوامل دیگر توسط لوکوسیتها، مقاومت پوست در برابر حمله ارگانیسمها و حضور برخی از مواد شیمیایی خاص است که قادر به کشتن میکروبها هستند. نوع دوم ایمنی که به ایمنی اکتسابی معروف است، زمانی ایجاد میشود که یک ارگانیسم

به بدن وارد میشود و بدن در مقابل آن واکنشهای خاصی را انجام میدهد و بدین ترتیب خود را در مقابل آن ارگانیسم خارجی به طور اختصاصی محافظت میکند.

ا سو اغ ایششی انست بی

دو نوع اصلی ایمنی اکتسابی وجود دارد. یکی از آنها، ساخت آمیادی توسط سلولهای لنفوسیت نوع B است. به این نوع ایمنی اکتسابی، ایمنی هومورال میگویند. آنتیبادیها، مولکولهای گلوبولینی خاصی هستند که در خون گردش میکنند و به مقابله با عوامل بیگانه میپردازند. نوع دوم ایمنی اکتسابی با فعال شدن لنفوسیتهای نوع T ایجاد میشود که به آن ایمنی سلولی هم گفته میشود. این سلولهای T فعال شده، میکروبها و عوامل مهاجم را هضم کرده و از بین میبرند.

مكائيسم أنجاد أنمثي أكتساني

با توجه به اینکه ایمنی اکتسابی، پس از ورود میکروبها به بدن ایجاد می شود، بنابراین لازم است تا بدن در ابتدا عامل بیگانه را شناسایی کند. هر عامل خارجی که وارد بدن می شود، در سطح خود مولکولهای پروتئینی و یا پلی ساکاریدی خاصی دارد که با سایر مواد موجود در سطح سلولهای بدن متفاوت است. به این پروتئینها یا پلی ساکاریدهای موجود در سطح عوامل مهاجم، آنتی ژن گفته می شود. آنتی ژنها دارای وزن مولکولی بالای ۸۰۰۰ هستند و برخی به طور منظم در سطح سلول تکرار می شوند که به آنها ایی توپ گفته می شود.

ایمنی اکتسابی توسط لنفوسیتهای بدن ایجاد میشود. این سلولها بیشتر در غدد لنفاوی حضور دارند اما در بافتهای لنفوئید دیگر مثل طحال، نواحی زیرمخاطی لوله گوارش، تیموس و مغز استخوان نیز یافت میشوند.

منشأ هر دو نوع لنفوسیت در جنین از سلولهای بنیادین چند ظرفیتی است. لنفوسیتهایی که باید تبدیل به لنفوسیت T گردند، ابتدا به غده تیموس میروند و در آنجا تکامل مییابند. برعکس، لنفوسیتهایی که باید به لنفوسیت B تبدیل گردند، در اواسط زندگی جنینی در کبد و در اواخر زندگی جنینی و پس از تولد در مغز استخوان پردازش میگردند. این سلولها ابتدا در پرندگان یافت شدند. لنفوسیتهای B در پرندگان در یک ارگان خاص به نام بورسا

فابریسیوس (Bursa of fabricius) مورد پـردازش نـهایی قرار می گیرند و نام لنفوسیت B نیز از همین سـاختار مـنشأ گرفته است. شکل 8-8 نحوه تولید این دو نوع لنفوسیت را نشان میدهد.

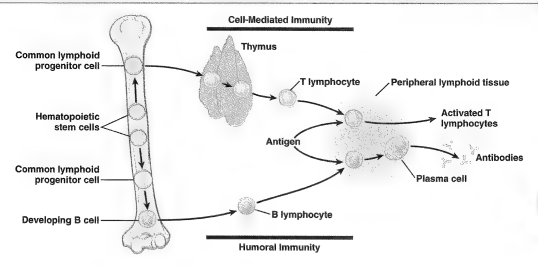
در دوران جنینی و چند ماه پس از تولد، سلولهای T در مغز استخوان برای مقابله با هزاران نوع آنتیژن آماده می شوند. همچنین تیموس برای اینکه نگذارد سلولهای T را مورد با سلولهای طبیعی بدن واکنش دهند، سلولهای T را مورد آزمایش قرار می دهد و اگر هر کدام از آنها توانستند با آنتیژنهای موجود در بدن که نمونهای از آنها در تیموس است واکنش دهند، آنها را فاگوسیته کرده و از بین می برد. برداشت غده تیموس قبل از تولد باعث عدم تشکیل ایمنی برداشت فده تیموس قبل از تولد باعث عدم تشکیل ایمنی پس از تولد برداشته شود، قدرت سلولهای T کاهش می یابد ولی ایمنی سلولی وجود دارد.

در مورد پردازش لنفوسیتهای نوع B اطلاعات کمی در دست است. لنفوسیتهای نوع B از دو نظر با لنفوسیتهای نوع T متفاوت هستند؛ اول اینکه لنفوسیت B به جای واکنش با آنتیژن، آنتیبادی تولید میکند که پس از ترکیب با آنتیژنها، آنها را تخریب میکنند. دوم اینکه لنفوسیتهای B نسبت به لنفوسیتهای T تنوع بسیار بیشتری دارند.

برای تشکیل میلیونها نوع لنفوسیت B و یا T، در سلولهای بنیادین چند ظرفیتی، قطعات مختلف ژنهای مسئول تولید انواع آنتیبادیهای لنفوسیت B و یا انواع لنفوسیتهای T، در کنار هم قرار میگیرند و سبب تولید میلیونها نوع لنفوسیت B و T برای مقابله با میلیونها نوع آنتیژن مهاجم میشوند.

ویژگیهای خاص سیستم لنفوسیتی ۱۱

با ورود یک آنتیژن بیگانه، ابتدا ماکروفاژهای بافتی آنها را فاگوسیته میکنند و سپس محصولات واکنش هضم آنتیژن را به لنفوسیتها عرضه میدارند. سپس همان لنفوسیتها بـــزرگ شــده و تـبدیل بـه پــلاسمابلاست مــیگردند. پــلاسمابلاستها پــیشساز میاب میشوند. پلاسمابلاستها به شدت تکثیر یافته و هر یک تبدیل بـه یک پــلاسماسل فـال مـیشوند. پلاسماسلها قادرند بـا سرعتی فوق العاده آنتی بادی بسازند و چندین روز به مقابله با عامل بیگانه بیردازند.



شكل ۶-۶ تشكيل لنفوسيت T و B از سلول هاى بنيادين خونساز.

برخی از لنفوسیتهای B فعال شده توسط ماکروفاژها به پلاسماسلها تبدیل نمیگردند. در عوض خود همین لنفوسیتهای B به سرعت تکثیر یافته و سبب ازدیاد کلون همان نوع لنفوسیت B میگردند. این لنفوسیتهای آماده شده به صورت نهفته در بافت لنفاوی باقی میمانند که به اینها سلولهای خاطرهای (Memory cells) گفته میشود. اگر بدن دوباره با همان نوع آنتیژن مواجه گردد، لنفوسیتهای مختص همان آنتیژن به سرعت وارد واکنش شده و عامل مهاجم را از بین میبرند. بدین ترتیب بدن نسبت به آن آنتیژن خاص ایمنی پیدا میکند.

ماهیت آنتیبادیها

آنتیبادیها، گاماگلوبولینهایی به نام ایمونوگلوبولین هستند که معمولاً ۲۰ درصد کل پروتئینهای پلاسما را تشکیل میدهند. تمامی ایمونوگلوبولینها از ترکیب زنجیرههای پلی پپتیدی سنگین و سبک تشکیل شدهاند. ساختار یک ایمونوگلوبولین از نوع G که به طور مخفف IgG خوانده می شود، در شکل ۷-۶ نشان داده شده است.

همان طور که در شکل میبینید، دو سر آنتیبادی که با دایره مشخص شده، بخش متغیر (Variable portion) نام دارد که به طور اختصاصی به بخش خاصی از یک آنتیژن متصل میشود. بقیه آنتیبادی، بخش ثابت Constant) نامیده میشود و سایر ویژگیهای آن از قبیل portion)

قابلیت انتشار آنتیبادی در بافتها، اتصال آنتیبادی به ساختارهای خاص در بافتها، اتصال به سیستم کمپلمان، میزان سهولت عبور آنتیبادی از غشاها و سایر ویژگیهای بیولوژیک آنتیبادی را مشخص میکند.

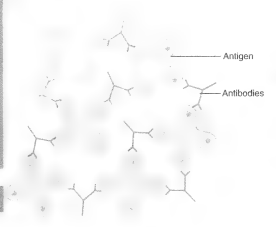
انواع آنتىبادىها

پنج دسته مهم آنـتیبادی وجـود دارد کـه عـبارتند از IgM، IgD ،IgA ،IgG و IgE.

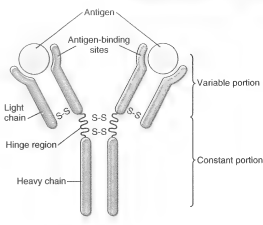
IgG یک آنتیبادی دو ظرفیتی است (همان طور که در شکل Y-S نشان داده شده است، دارای دو سر میباشد که به هر کدام از آنها یک آنتیژن متصل میشود) و Y درصد آنتیبادیهای انسان را تشکیل میدهد. مقدار بسیار کمی IgE در بدن انسان یافت میشود، اما این آنتیبادی در آلرژی نقش مهمی دارد. IgM نیز بیشتر در پاسخ اولیه لنفوسیتها به آنتیژنها نقش دارد و دارای Y محل اتصال به آنتیژن است.

مكانيسم عمل آنتىبادىها

آنتی بادی ها با دو مکانیسم در برابر عوامل بیگانه از بدن محافظت می کنند. شیوه اول، حمله مستقیم به عوامل مهاجم است و شیوه دوم، فعال سازی سیستم کمپلمان می باشد. در زیر، هر کدام از این روش ها شرح داده می شوند.



شكل ٨-٤ اتصال مولكولهاي آنتيبادي به آنتي ژن.



شکل ۷ ۶ ساختار یک آنتی بادی از نوع G یا IgG.

حمله مستقیم به عوامل بیگانه

با حمله آنتیبادیها به آنتیژنها، همان طور که در شکل ۸-۶ نشان داده شده است، یک اتصال قوی بین آنها به وجود می آید که بدین طریق آنتیژن غیرفعال می شود.

آنتیبادیها، عوامل بیگانه را توسط چندین روش از بین میبرند که در زیر به ترتیب اولویت، نام برده میشوند:

- ۱. آگلوتیناسیون که در اَن، ذرات بزرگی مثل باکتریها به صورت یک توده در می آیند.
- ۲. رسوب که در آن، کمپلکس تشکیل شده توسط اتصال آنتی با آنتی بادی آن قدر بزرگ می شود که نامحلول شده و رسوب می کند.
- ۳. خنثیسازی که در آن، آنتیبادیها باعث پوشیدهشدن محلهای سمی آنتیژنها میشوند.
- ۴. لیز که در آن، بعضی از آنتیبادیهای قوی سبب تجزیه
 و از بینرفتن عامل آنتیژن میشوند.

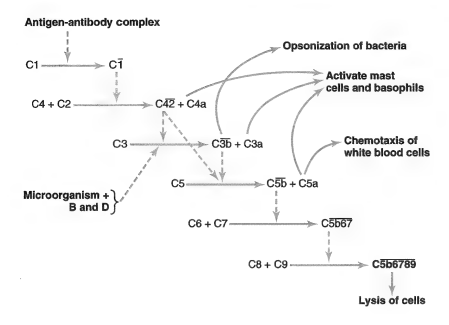
سيستم كمپلمان

کمپلمان، سیستمی پیچیده است که حدوداً از ۲۰ پروتئین تشکیل شده ولی ۱۱ عامل آن، عوامل اصلی به شمار میروند که شامل C1 تا C1 ه D و D میباشند.

ایس سیستم در شکل ۹-۶ نشان داده شده است. مهم ترین مسیر عملکرد این سیستم معروف به مسیر است که با چسبیدن آنتیژن به آنتیبادی شروع میشود. پس از اتصال این دو مولکول به هم، کمپلکس

آنتیبادی – آنتیژن سبب فعالشدن اولین جزء سیستم کمپلمان یعنی C₁ میشود. پس از آن، آبشاری از واکنشهای شیمیایی به راه میافتد که مهمترین نتایج آن به شرح زیـر است:

- ۱. اپسونیزاسیون و فاگوسیتوز: یکی از فرآوردههای آبشاری سیستم کمپلمان، C3b است که به شدت عمل فاگوسیتوز توسط نوتروفیلها و ماکروفاژها را فعال میکند. این روند که به اپسونیزاسیون و فاگوسیتوز معروف است، سبب چسبیدن کمپلکس آنتیژن آنتیبادی به باکتریها و شناسایی راحت آنها توسط نوتروفیلها و ماکروفاژها میشود.
- ۲. لیز: دیگر فرآوردهٔ آبشاری سیستم کمپلمان، C5b6789 میباشد. این ترکیب باعث پارهشدن غشای باکتریها میشود.
- ۳. آگلوتیناسیون: چند فرآورده سیستم کمپلمان، سبب چسبیدن باکتریها به هم شده و باعث رسوب آنها می شود.
- ۴. خنثی سازی ویروسها: برخی فرآوردههای کمپلمان قادر هستند تا ویروسها را به شکل غیرفعال در آورند.
- ۵. کموتاکسی: فرآورده C5a سیستم کمپلمان سبب کشیده شدن ماکروفاژها و نوتروفیلها به سمت باکتریها می شود.
- و فعالسازی ماستسلها و بازوفیله فرآوردههای C5a و C5a و C5a باعث فعال شدن ماستسلها و



شكل ٩-٩. مسير اصلى نابودي عوامل مهاجم توسط سيستم كميلمان.

بازوفیلها شده و موجب ترشح هیستامین و چندین ماده دیگر میشوند که این مواد در ایجاد روند التهاب و آلرژی نقش دارند.

اثرات التهابی: سایر فرآوردههای کمپلمان هم موجب
ایجاد اثرات التهابی می گردند و با افزایش دادن جریان
خون موجب نشت پروتئینهای ایمنی در محل آسیب
می شوند. این عمل به روند از بین بردن میکروبها کمک
می کند.

ویژگیهای خاص سیستم لنفوسیتی T در مواجهه با آنتیژن مناسب که توسط ماکروفاژها عرضه میشود، یک کلون خاص از لنفوسیتهای T فعال شده و تکشیر میابند. همچنین سلولهای خاطرهای لنفوسیت T به همان شکل که سلولهای خاطرهای

لنفوسیت B تشکیل می شوند، شکل می گیرند.

سلولهای T مانند آنتیبادی سلولهای B، نسبت به آنتیژن بسیار اختصاصی پاسخ میدهند و حداقل به اندازهٔ آنستیبادیها در دفاع از بدن مهم هستند. سلولهای B، آنتیژنهای دست نخورده را نیز شناسایی

میکنند ولی لنفوسیتهای T تنها زمانی به آنتیژن پاسخ میدهند که آنتیژنها به مولکولهای خاصی به نام پروتئین MHC (کمپلکس سازگاری بافتی اصلی) در سطح سلولهای عرضه کننده آنتیژن (APCs) در بافت لنفوئید متصل شوند.

سلولهای عرضه کننده آنتیژن شامل ماکروفاژها، لنفوسیتهای B و سلولهای دندریتیک میباشند. دو نوع پروتئین MHC وجود دارد: ۱) پروتئینهای T معرفی I که آنتیژنها را به سلول سیتوتوکسیک T معرفی میکنند و ۲) پروتئین MHC یه آنتیژنها را به سلولهای T کمکی عرضه میکنند. عملکرد انواع سلولهای T در ادامه شرح داده شده است.

انواع مختلف سلولهای T و اعمال آنها

سلول های T یا لنفوسیتهای T به سه دسته اصلی تقسیم می شوند که عبارتند از:

سلولهای T کمکی (Helper T cells)، سلولهای T کمکی (Cytotoxic T cells)، سلولهای T سیتوتوکسیک (Suppressor T cells) و سلولهای در

زیر عملکرد هر کدام از این لنفوسیتها به طور مختصر توضیح داده میشود.

سلولهای ۲کمکی

این سلولها بیشترین تعداد سلولهای T را تشکیل میدهند و حدود $\frac{\pi}{4}$ کـل سـلولهای T را بـه خـود اخـتصاص میدهند. همان طور که از نامشان پیداست، این سلولها به عنوان اصلی ترین تنظیم کنندههای سیستم ایمنی به شمار میروند که خلاصه کار آنها در شکل -1-3 نشان داده شده است.

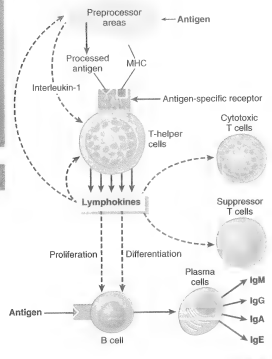
سلولهای T کار تنظیمی خود را به وسیله یک سری از پروتئینهای واسطهای به نام لنفوکاینها انجام مییدد. از میهمترین لنفوکاینها می توان به ایسنترلوکین T ایسنترلوکین T ایسنترلوکین T ایسترلوکین T اینترلوکین T اینترلوکین T و اینترلوکین T و اینترلوکین T اینترلوکین T و اینترفرون گاما اشاره کرد. در غیاب لنفوکاینهای ترشح شده از سلولهای T کمکی تقریباً بقیه سیستم ایمنی فلج می شود. ویروس ایدز (AIDS) با از کار انداختن سلولهای T کمکی، تقریباً بیستم ایمنی بدن را فلج می کند.

مهم ترین اعمال تنظیمی سلولهای T کمکی بـه قـرار زیر است:

- ۱. تحریک رشد و تکثیر سلولهای T سیتوتوکسیک و سلولهای T سرکوبگر
- ۲. تـحریک رشـد و تـمایز سـلولهای B بـرای تشکیل پلاسماسل و انتیبادی
 - ۳. فعال سازی سیستم ماکروفاژی
- ۴. تحریک خود سلولهای T کمکی از طریق اعمال یک اثر فیدبک مثبت مستقیم

سلولهای T سیتو توکسیک

این سلولها، در واقع سلولهایی مهاجم هستند که به عوامل بیگانه حمله کرده و آنها را میکشند. پس از اتصال سلولهای T سیتوتوکسیک به سطح عامل مهاجم با کمک پروتئین به غشایی، سلولهای T سیتوتوکسیک یک سری پروتئین به نام پروتئینهای سوراخکننده یا پرفورینها (Perphorin) را ترشح میکنند که باعث ایجاد سوراخ در غشای سلول مهاجم میشوند. در این حالت با نفوذ مایع خارج سلولی به



ا عمل المعلى على المعلى المعلى المعلى على المعلى المعلى المعلى المعلى المعلى المعلى المعلى المعلى المعلى المعلى

داخل سلول مهاجم، این سلول کشته می شود.

سلولهای Tمهارکننده یا سرکوبگر

اطلاعات ما درباره این سلولها بسیار کم است. این سلولها بسیشتر بسرای مهار سلولهای T کمکی و سلولهای T کستوتوکسیک به کار میروند تا بدین وسیله پاسخ ایسنی بیش از اندازه صورت نگیرد. احتمالاً کار دیگر سلولهای T سرکوبگر یا مهارکننده، محدودکردن توانایی سیستم ایسنی برای حمله به بافتهای بدن است که این پدیده را مسلایی گویند.

اگر تحمل ایمنی از بین برود، سیستم ایمنی بر ضد بافتهای سالم بدن واکنش نشان داده و آنها را از بین میبرد. به این فرآیند، خودایمنی اطلاق میشود. چندین بیماری وجود دارند که از خودایمنی ناشی میشوند. مهمترین آنها عبارتند از:

۱. تب روماتیسمی که در آن پس از مواجهه با یک سم استرپتوکوکی، سیستم ایمنی علیه بافت موجود در

مفاصل و قلب (مخصوصاً دریچههای قلب) واکنش نشان میدهد.

- کلومرولونفریت که در آن بدن علیه غشای پایه گلومرولها واکنش ایمنی نشان میدهد.
- ۳. میاستنی گراو که در آن واکنش ایمنی علیه گیرندههای استیل کولین در غشای عصبی – عضلانی است.
- ۴. لوپوس اریتماتو که در آن سیستم ایمنی علیه برخی از
 بافتهای بدن به صورت همزمان واکنش نشان داده و
 پس از گسترش بیماری، فرد از پا در میآید.

ایمنسازی بدن

ایمنسازی یا واکسیناسیون سالهاست که برای مقابله بدن با بیماریها انجام میگیرد. در این روش میتوان ارگانیسمهای مردهای که آنتیژن آنها هنوز سالم است را وارد بدن ساخت و بدن را نسبت به آن آنتیژن ایمن کرد. این نوع ایمنسازی جهت مقابله با حصبه، سیاهسرفه، دیفتری و چندین بیماری باکتریایی دیگر به کار میرود. همچنین ایمنسازی را میتوان بر علیه سموم برخی از بیماریها به کار برد. مثلاً برای مقابله با کزاز، بوتولیسم و چندین بیماری سمی دیگر، سموم آنها را ضعیف کرده و وارد بدن میکنند تا ایمنی حاصل گردد.

سرانجام می توان با تجویز ارگانیسمهای زندهٔ مهاجم ولی ضعیف شده، شخص را در مقابل بیماریهایی چون فلج اطفال، تب زرد، سرخک، آبله مرغان و سایر بیماریهای ویروسی ایمن کرد.

ايمنى غيرفعال

در این نوع ایمنسازی، سلولهای T فعال را که بر ضد آنتی ژنهای خاصی واکنش نشان میدهند، وارد بدن میکنند. این سلولها در بدن به مدت ۲ تا ۳ هفته دوام میآورند و طی این مدت، فرد علیه آن بیماری ایمن است.

لرژي

یک عارضه جانبی نامطلوب سیستم ایمنی، آلرژی یا ایجاد حساسیت بیش از حد است. آلرژی به دو صورت می تواند ایجاد شود که در زیر شرح داده می شوند.

آلرژی توسط سلولهای T فعال

برخی از مواد مثل سم پیچک یا سموم دیگر می توانند باعث برانگیختن پاسخ شدید سلولهای T شوند. پس از فعال شدن سلولهای T، این سلولها به نواحی ای مهاجرت می کنند که آنتی ژن در آنجا حضور دارد، مثل پوست (در مورد سم پیچک)، ریه و غیره. در این حالت در بافتی که آنتی ژن وجود دارد، سلولهای T واکنش ایمنی را به راه انداخته و سبب عوارضی چون قرمز شدن پوست، حملات آسم، ادم ریه و امثال آن می گردند.

آلرژی در اشخاصی که محتوای IgE بیشتری دارند

اگر به صورت ژنتیکی، شخص دارای IgE بیشتری نسبت به حالت معمول باشد، به آن وضعیت آلرژی آتوپیک میگویند. در صورت مواجهه با یک آنتیژن، پاسخ شخص به آن شدید خواهد بود که نـوعی بیماری آلرژیک است. زیـرا در خـون چنین اشخاصی، آنتیبادیهای IgE به مقدار زیـاد مـوجود است کـه بـه آنـها رآژیـن (reagins) یـا آنـتیبادیهای حسـاسکننده گفته میشود. رآژیـنها بـه ماستسلها و بازوفیلها میچسبند و سبب آزادشدن مواد التهابی میشوند. عکسالعملهای بافتی حاصل از واکنش رآژین – آنتیژنها، چندین بیماری آلرژیک ایـجاد میکنند کـه بـرخـی از آنـها عالـتند ان

- آنافیلاکسی که با ورود یک مادهٔ آلرژن به بدن ایجاد میشود و در صورتی که ماستسلها و بازوفیلها توسط رآژین فعال شده باشند، میتوانند با آزادکردن هیستامین سبب گشادی عروق و شوک عظیم گردش خونی گردند.
- کهیر (Urticaria) که با ورود ماده آلرژن به برخی از نواحی پوستی ایجاد میشود و موجب واکنشهای آنافیلاکتیک موضعی می گردد. این بیماری با تجویز آنتی هیستامین قابل درمان است.
- ۳. تب یونجه (Hay fever) که با ورود آنتی ژن به بینی رخ می دهد و موجب عطسه شدید می گردد.
- ۴. آسم که در نتیجه واکنش آنتیژن با رآژین در برونشیولهای ریه رخ میدهد، حاصل فرآورده مهمی از بازوفیلها و ماستسلها به نام مادهٔ کنداثر آنافیلاکسی (مخلوطی از لکوترینها) است. در این حالت عضلات صاف برونشیولها در حالت اسپاسم شدید قرار دارند و تا زمانی که ماده آلرژن حضور داشته باشد، شخص دچار

مشكل تنفسي خواهد بود.

گروههای خونی

دو گروه خاص از آنتیژنها بیشتر از بقیه گروهها در انتقال خون سبب واکنشهای شدید میگردند که عبارتند از سیستم آنتیژنی O-A-B و سیستم ۸۹.

دو آنتی ژن A و B روی سطح غشای گلبولهای قرمز خون محیطی افراد وجود دارند. به این آنتی ژنها، آگلوتینو ژنهم گفته می شود. افراد براساس داشتن یا نداشتن این آنتی ژنها به Υ دسته اصلی تقسیم می گردند. این گروهها در جدول Γ نشان داده شده اند.

وقتی که هیچ یک از آگلوتینوژنهای A و B وجود نداشته باشد، گروه خونی فرد O است. وقتی که تنها آگلوتینوژن A یا B بر روی سطح B بلبولهای قرمز وجود داشته باشد، گروه خونی فرد به ترتیب A یا B خواهد بود و اگر هر دو آگلوتینوژن وجود داشته باشند، گروه خونی فرد A می باشد.

شیوع گروههای خونی در جوامع گوناگون فـرق مـی کند ولی به طور میانگین چنین است.

۴۷ درصد	O
۴۱ درصد	A
۹ درصد	В
۳ درصد	AB

اگر آگلوتینوژن A بر روی گلبول قرمز فردی وجود نداشته باشد، آنتیبادیهایی معروف به آگلوتینین ضد A در پلاسمای آن فرد تشکیل میشود. همچنین اگر آگلوتینوژن B بر روی گلبول قرمز فردی وجود نداشته باشد، آنتیبادیهایی به نام آگلوتینین ضد B در پلاسمای وی تشکیل خواهد شد.

بلافاصله پس از تولد، مقدار آگلوتینین در پلاسما تقریباً صفر است. پس از ۲ تا ۸ ماه بعد از تولد، کمکم آگلوتینینها تشکیل میشوند و در سن ۸ تا ۱۰ سالگی به حداکثر میزان خود میرسند. سپس تا پایان عمر به تدریج افت پیدا میکنند. گروه خونی دیگری که در انتقال خون مهم میباشد،

گروه خونی دیگری که در انتقال خون مهم میباشد، گروه خونی Rh است. فرق سیستم O-A-B و سیستم مد در این است که در سیستم Rh، آگلوتینین به خودی خود

هدوای ۱۰۰۰ گروههای خونی اصلی و خصوصیات آنها.

زنوتيپ	گروه خونی	آگلوتينوژنها	آ گلو تینین ها
OC	0		آنتی A و آنتی B
AA یا AA	Α	Α	آنتی B
OE يا BB	В	В	آنتی A
AE	AB	В 9 А	

ساخته نمی شود و فرد باید ابتدا به صورت وسیع با آنتی ژن Rh مواجه شود، مثلاً با انتقال خون حاوی آنتی ژن Rh مواجه شود، مثلاً با انتقال خون حاوی آنتی ژن Rh ثش نوع آنتی ژن Rh و e نشان داده می شوند. فردی که آنتی ژن C دارد، فاقد آنتی ژن C است و فردی که آنتی ژن C ندارد، حتماً آنتی ژن C را دارد. این مورد برای آنتی ژن های $\operatorname{D-d}$ و $\operatorname{E-e}$ هم صادق است. آنتی ژن C د ربین مردم بیشتر شایع است و هر کس که این آنتی ژن را داشته باشد، آن را Rh مثبت و هر کس فاقد آن باشد، آن را Rh مثبت و هر کس فاقد آن باشد، آن را Rh مثبت و هر کس فاقد آن باشد، آن را Rh

مثبت و (Rh^+) هستند و مثبت (Rh^+) هستند و NA درصد بقیه Rh منفی (Rh^-) میباشند. اگر فردی که حاوی گروه خونی Rh منفی است در مواجهه بـا خـون Rh مثبت قرار گیرد، یک واکنش انتقال خون تاخیری در وی رخ می دهد که بسیار خفیف است. ولی در دومین انتقال خـون، شدت واکنش همانند شدت واکنش سیستم $\mathrm{C-A-B}$ خواهد

اریتروبلاسنوز جیینی

اریتروبالاستوز جنینی زمانی به وجود می آید که پدر دارای Rh مثبت و مادر دارای Rh منفی باشد. در این صورت نوزاد دارای Rh مثبت خواهد شد و خون مادر در مواجهه با خون جنین، آگلوتینین ضد Rh می سازد. این آگلوتینینها پس از عبور از جفت وارد خون جنین می شوند و موجب لخته شدن گلبولهای قرمز خون نوزاد می گردند.

نوزاد اول معمولاً سالم است ولی در ۳ درصد از نوزادان زایمان دوم و ۱۰ درصد از نوزادان زایمان سوم، واکنش همولیتیک شدیدی رخ خواهد داد. این نوع از واکنش همولیتیک، اریستروبلاستور حسبی (بیماری همولیتیک نوزادان) نامیده میشود. میزان شیوع این واکنش در حاملگیهای بعدی به شدت بالاست.

کودک مبتلا به اریتروبلاستوز جنینی دارای پوستی زرد

رنگ بوده و در بدو تولد بسیار کم خون است. کبد و طحال این نوزادان به علت تلاش برای جایگزینی گلبولهای قرمز از بین رفته، بسیار بزرگ است. همچنین بیلیروبین بسیار زیادی که در نتیجه تخریب گلبولهای قرمز در خون این نوزادان وجود دارد، در سلولهای مغزی و بیشتر در ناحیه حرکتی قشر مغز رسوب میکند. این بیماری که با آسیب عصصی شدید مشخص میگردد، کرنیکتروس عصصی شدید مشخص میگردد، کرنیکتروس

برای درمان این بیماری معمولاً خون نوزاد تازه متولد شده را با خون حاوی Rh منفی تعویض مینمایند و برای پیشگیری از اریتروبلاستوز جنینی، یک آنتیبادی ضد آنتیژن D به مادران تزریق میشود. این امر از تولید آنتیبادی علیه آنتیژن D در خون مادر جلوگیری میکند.

يبوند اعضاء

آنتی ژنهای موجود در گلبولهای قرمز خون بر روی سایر سلولها نیز وجود دارند. بنابرایان پیوند بافتی از بدن یک موجود به بدن موجود دیگر می تواند سبب بروز واکنشهای ایمنی گردد.

پیوند یک بافت یا کل یک اندام از جایی از بدن یک موجود به جای دیگری از بدن همان موجود را اتوگرافت میگویند. پیوند از یک دو قلوی همسان به دو قلوی دیگر را ایزوگرافت و پیوند از یک انسان به انسان دیگر یا از یک جانور به همان گونه جانور را آلوگرافت میگویند. همچنین پیوند از یک جاندار پست تر به انسان یا از یک گونه جاندار به گونه جاندار دیگر را گزنوگرافت میگویند.

در اتوگرافت و ایزوگرافت به علت یکسانی آنتیژنها هیچگونه واکنش ایمنی رخ نمیدهد. ولی در گزنوگرافت واکنش ایمنی همیشه رخ میدهد. در پیوند از نوع آلوگرافت در صورت سازگاری آنتیژنی، پیوند یک ارگان میتواند با موفقیت انجام گیرد و از ۱ تا ۱۵ سال باقی بماند.

برای موفقیت آمیزبودن پیوند باید آنتی ژنهای سلول هر شخص ۶ دسته شخص مشخص گردد. در روی سلول هر شخص ۶ دسته آنتی ژن موسوم به آنتی ژنهای HLA وجود دارد که ۶ تا از آنها بر کلاً حدود ۱۵۰ آنتی ژن المله وجود دارد که ۶ تا از آنها بر روی غشای سلولی بافتهای هر شخص موجود است. بنابراین نمی توان به غیر از دوقلوهای همسان، دو نفر را پیدا کرد که در این شش تا آنتی ژن مشترک باشند. با توجه به

اینکه برخی از این آنتی ژنها خیلی قوی نیستند، می توان در صورت سازگاری نسبی آنتی ژنهای دو نفر، پیوند تقریباً موفقیت آمیزی داشت.

همچنین برای جلوگیری از پسزدهشدن پیوند باید تا حد ممکن، سیستم ایمنی فرد پیوند گیرنده را تضعیف کرد. این کار به سه روش زیر انجام میگیرد:

- ۱. استفاده از هورمونهای جدا شده از قشر آدرنال یا داروهای مشابه با گلوکوکورتیکوئیدها که سبب توقف تولید سلولهای T میگردند.
- استفاده از داروهایی که روی سیستم ایمنی اثر مهاری دارند مثل داروی آزاتیوپرین.
- ۳. استفاده از سیکلوسپورین و تاکرولیموس که روی ساخت سلولهای T کمکی اثر مهاری دارند.
- درمان با آنتیبادی سرکوب کننده ایمنی از قبیل آنتیلنفوسیت اختصاصی و یا آنتیبادیهای رسپتور اینترلوکین – ۲.

البته استفاده از این داروها اولاً شخص را مستعد ابتلا به بیماریهای مختلف میکند و ثانیاً در این اشخاص احتمال ابتلا به سرطان به چندین برابر میرسد. زیرا سیستم ایمنی در از بینبردن سلولهای سرطانی نقش مهمی دارد.

هموستاز و انعقاد خون

هموستاز به معنی جـلوگیری از خـونریزی است و در طـی چهار مرحله انجام میگیرد:

۱) انقباض عروقی، ۲) ایجاد میخ پلاکتی، ۳) ایجاد لخته خـون و ۴) رشـد نهایی بافت فیبروز در داخل لخته و بسته شدن دائمی رگ.

انقباض عروقي

بلافاصله پس از پارهشدن رگ، جدار رگ منقبض میگردد. این انقباض ناشی از ۱) اسپاسم میوژنیک موضعی، ۲) فاکتورهای اتاکوئید (autacoid) حاصل از بافتهای آسیب دیده و پلاکتهای خونی و ۳) رفلکسهای عصبی است.

الحاد منخ بالاكتى

اگر بریدگی در رگ بسیار کوچک باشد، به جای لخته خون، میخ پلاکتی آن را مسدود میکند. پلاکتهایا ترومبوسیتها

دیسکهای ریازی هستند که در مغز استخوان از ماک میاک می به وجود می آیند. پلاکتها حاوی هسته نیستند ولی دارای موارد زیر هستند:

- ۱. مولکولهای اکتین و میوزین که هـمانند پروتئینهای انـقباضی عـضلات هسـتند. هـمچنین یک پروتئین انقباضی دیگر به نام ترومیوسنین هـم در پـلاکتها وجود دارد.
- ۲. بقایای شبکه اندوپلاسمی و دستگاه گلژی که مسئول ذخیره کلسیم و ساخت تعدادی از آنزیمها هستند.
- ۳. میتوکندری و سیستمهای آنزیمی که مسئول ساخت ADP و ADP
 - ۴. سیستمهای آنزیمی که پروستاگلاندینها را میسازند.
- ۵. فاکتور تثبیتکننده فیبرین که بعداً توضیح داده میشود.
- یک فاکتور رشد که سبب تکثیر سلولهای اندوتلیال عروق، سلولهای عضله صاف عروق و فیبروبلاستها و ترمیم دیوارهٔ آسیب دیده عروق میشود.

وقتی پلاکتها در تماس با سطح یک رگ آسیب دیده قرار میگیرند (به خصوص با فیبرهای کلاژن در جدار عروق آسیب دیده)، بلافاصله خصوصیات آنها به شدت تغییر میکند و متورم میشوند. همچنین پاهای کاذبی از آنها بیرون میزند و انـقباض پـروتئینهای انـقباضی آنـها سبب آزادشدن گرانولهایی میشود که حاوی مواد فعال کننده هستند.

پلاکتها با کمک پروتئینی موسوم به فاکتور فونویلبراند (Von Willebrand) که از پلاسما به داخل بافت آسیب دیده نشت میکند، به جدار عروق می چسبند. پلاکتها مقادیر زیادی ADP و ترومبوکسان AZ ترشح میکنند که به این چسبندگی کمک میکنند. چسبیدن پیشرونده پلاکتها سبب ایجاد تودهٔ پلاکتی به شکل میخ مانند می شود که به آن میخ پلاکتی می گویند. اهمیت این امر در این است که چون روزانه هزاران پارگی بسیار کوچک در عروق ریز اتفاق می افتد، این مکانیسم سبب جلوگیری از خون ریز در نقاط مختلف بدن می شود.

انعقاد خون

سومین مکانیسم هموستاز، انعقاد خون است. بیش از ۵۰ ماده مهم یافت شده است که باعث انعقاد خون می شوند. کلیه پژوهشگران در زمینه انعقاد خون، متفق القول هستند که لخته شدن خون در سه مرحله اصلی انجام می گیرد:

- ۱. در پاسخ به پارگی رگ یا آسیب خود خون، یک سلسله واکنشهای آبشاری پیچیده در خون رخ میدهد که بیش از دو جین فاکتور انعقادی خون در آن دخالت دارند. نتیجه نهایی، تشکیل کمپلکس مواد فعالی است که به آن فعالکننده پروترومبین اطلاق می شود.
- نعال کننده پروترومبین، تبدیل پروترومبین به ترومبین را کاتالیز میکند.
- ۳. ترومبین به عنوان آنزیم تبدیل کننده فیبرینوژن به رشتههای فیبرین عمل می کند و رشتههای فیبرین، پلا کتها، سلولهای خونی و پلاسما را به دام می اندازند تا لخته را بسازند. لیست فا کتورهای خون در جدول ۲–۶ آمده است.

مكانيسم انعقاد خون

فرآیند انعقاد خون توسط عوامل زیر فعال می شود:

- ۱. ضربه به دیواره عروق و بافتهای مجاور
 - ۲. ضربه و آسیب به خون
- ۳. تماس خون با سلولهای اندوتلیال آسیب دیده و یا با کلاژن و سایر عناصر بافتی خارج از رگ خونی. هر یک از ایـن مـوارد مـنجر بـه شکـلگیری فـعالکننده پروترومبین شده و باعث تبدیل پروترومبین به ترومبین و سـایر مـراحـل بـعدی انعقاد مـیشود. فعالکننده پروترومبین از دو راه تشکیل میشود که به مسیر خارجی و مسیر داخلی معروف است.

مسير خارجي

این مسیر با ضربه به جدار رگ و یا بافتهای خارج رگی در تماس با خون طی مراحل زیر به پیش میرود:

- ۱. فاکتور بافتی یا ترومبوپلاستین بافتی که از بافتهای آسیب دیده آزاد میشود.
- ۲. ترکیب لیپوپروتئینی فاکتور بافتی به فاکتور انعقادی VII متصل می شود و در حضور یون کلسیم به صورت آنزیم بر روی فاکتور X عمل کرده و آن را به فاکتور X فعال (Xa) تبدیل می کند.
- ۳. فاکتور X فعال شده به سرعت با فسفولیپیدهای بافتی که جزئی از فاکتور بافتی هستند یا با فسفولیپیدهای دیگری که از پلاکتها آزاد میگردند، ترکیب شده و به هـمراه فاکتور ۷، کـمپلکسی بـه نام عید کسید

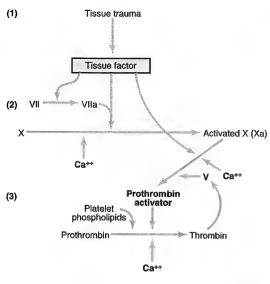


پروترومبین میسازند. در عرض چند ثانیه و در حضور یون کلسیم، ایان کمپلکس، پروترومبین را به ترومبین میشکند. فاکتور V در ابتدا غیرفعال است اما به محض شروع انعقاد و تشکیل ترومبین، اثر پروتئولیتیک ترومبین، فاکتور V را فعال میکند. سپس خود فاکتور V تبدیل به فعال کننده پروترومبین میشود. این روندها در شکل V شان داده شده است.

مسير داخلي

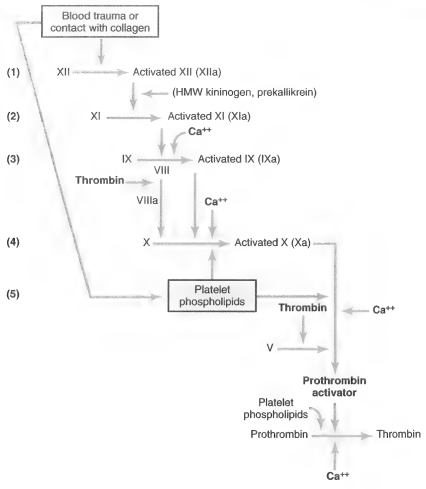
این مسیر در پی آسیب به خود خون آغاز می شود. این مسیر به ترتیب زیر سبب فعال شدن آنزیم فعال کننده پروترومبین می شود:

آسیب خون یا تماس آن با کلاژن دیواره رگ خونی سبب



شکل ۱۱-۶ مسیر خارجی انعقاد خون.

- فعال شدن فاکتور XII و همچنین آزادشدن فسفولیپیدهای پلاکتی می شود. فسفولیپیدهای پلاکتی حاوی لیپوپروتئینی به نام فاکتور III پلاکتی هستند.
- ۲. فاکتور XII فعال شده به صورت آنزیم بر روی فاکتور XI عمل میکند. این واکنش همچنین به کینینوژن با وزن مولکولی بالا نیاز دارد.
- ۳. فاكتور XI فعال شده به عنوان آنزیم عمل كرده و فاكتور
 IX را فعال مىكند.
- ۴. فاکتور XI فعال شده به همراه فاکتور VIII فعال شده و فسفولیپیدهای پلاکتی و فاکتور III حاصل از پلاکتهای ضربه دیده، فاکتور X را فعال میکند. فاکتور VIII در افراد مبتلا به هموفیلی کلاسیک وجود ندارد.
- ۵. فاکتور X فعال شده با فاکتور V و فسفولیپیدهای پلاکتی یا فسفولیپیدهای بافتی ترکیب می شود و کمپلکس فعال کننده پروترومبین را ایجاد می کند. کمپلکس فعال کننده پروترومبین در عرض چند ثانیه شروع به تجزیه پروترومبین و تولید ترومبین می کند و بدین ترتیب روند نهایی انعقاد را شروع می نماید. این مسیر در شکل ۲۲-۶ نشان داده شده است.



شكل ١٢ ٤ مسير داخلي انعقاد خون.

نقش یونهای کلسیم در مسیرهای داخلی و خارجی

ون کلیمه به جری و مرحمه و مسیر داخلی، بیرای خون طبیعی سمير . المام مراحيل واكر سيهاي مسيميايي در مسيرهاي العمام المراج المراجية البته در بدن موجودات زنده به ندرت غلظت كلسيم يلاسما تا حدى نزول مىكند كه روند انعقاد را مختل نمايد.

> همچنین مسیر خارجی خیلی سریعتر انجام می گیرد و ظرف ۱۵ ثانیه سبب انعقاد خون می شود ولی خون توسط مسير داخلي ظرف ١ الي ٤ دقيقه منعقد مي گردد.

جلوگیری از لخته سی خوان در سیستم کردش

فاكتورهاي سطحي اندوتلبال

سه فاکتور سطحی وجود دارند که سبب میشوند تا خون در گردش لخته نشود. این عوامل سطحی عبارتند از:

- ۱. صاف بودن سطح سلولهای اندوتلیال که از فعال شدن فاکتورهای انقعادی جلوگیری میکند.
- ۲. یک لایه گلیکوکالیکس روی سطح اندوتلیوم وجود دارد که فاکتورهای انعقادی را دفع کرده و مانع از انعقاد مىشود.

۳. π رومبومدولین که پروتئینی است که به غشای اندوتلیال متصل می شود. π رومبین به این پروتئین متصل می شود و این کمپلکس یک پروتئین پلاسمایی دیگر به نام پروتئین π و اکتاب افعال می کند. پروتئین π و اکتاب کند. π و اکتاب کند. π و مانع از انعقاد خون می شود.

اثرات آنتی ترومبینی فیبرین و آئتی ترومبین ااا

چندین مادهٔ ضدانعقادی مهم در خون وجود دارد که دو تا از قوی ترین آنها عبار تند از:

۱. فیبرهای فیبرینی که در روند انعقاد ساخته میشوند.

یک آلفاگلوبولین به نام آنتی ترومبین III.

حدود ۸۰ تا ۹۰ درصد از ترومبین حاصل از روند انعقاد جذب فیبرهای فیبرینی می شود و بدین ترتیب از گسترش روند انعقاد جلوگیری می گردد. بقیه ترومبین باقی مانده به آنتی ترومبین III متصل شده و غیرفعال می شود.

هپارين

هپارین یک ضدانعقاد قوی است ولی در خون به مقدار بسیار کم وجود دارد. این ماده با کمک آنتی ترومبین III فاکتورهای XI نیم XI و XIX را غیرفعال میکند. هپارین بیشتر توسط ماستسلهای بافت پیوندی ساخته می شود.

حل شدن لختههای خون

یک پروتئین در خون به نام پلاسمینوژنیا پروفیبرینولیزین وجود دارد که وقتی فعال شود، به ماده ای به نام پلاسمین یا فیبرینولیزین تبدیل می شود. پلاسمین، فیبرهای فیبرین و برخی از فاکتورهای انعقادی خون مثل فیبرینوژن، فاکتور ۷، فاکتور XII را هضم می کند، بنابراین این ماده سبب حل شدن لخته می شود.

زمانی که یک لخته تشکیل می شود، مقدار زیادی پلاسمینوژن همراه با سایر پروتئینهای پلاسما در لخته خون به دام می افتد. پلاسمینوژن تا زمانی که فعال نشود و به صورت پلاسمین در نیاید، نمی تواند لخته را حل کند. بافت و اندوتلیوم آسیب دیده، یک فعال کننده قوی به نام فعال کننده بافتی پلاسمینوژنیا PA-ارا با سرعتی بسیار آهسته ترشح می کنند که پس از حدود یک روز کم کم سبب ساخت پلاسمینوژن و حل کردن لخته می شود.

حالاتی که سبب خونریزی میشوند

کاهش برخی از فاکتورهای انـعقادی بـر اثـر کـمبود ویتامین K

به غیر از چندین استثناء، تقریباً تمام فاکتورهای انعقادی خون توسط کبد ساخته میشوند. بنابراین بیماریهای کبدی مانند هپاتیت، سیروز، آتروفی زرد حاد می توانند دستگاه انعقادی را تضعیف نمایند. همچنین کمبود ویتامین K باعث ناتوانی ساخت پنج فاکتور مهم انعقادی شامل پروترومبین، فاکتورهای X ،IX ،VII و پروتئین C توسط کبد می شود. ویتامین K با فعال کردن آنزیم کربوکسیلاز کبدی موجب افزوده شده گروه اسید گلوتامیک به این ۵ فاکتور میگردد. با این عمل، خود ویتامین K اکسید شده و غیرفعال می گردد و آنزیم دیگری موسوم به کمپلکس ویتامین K اپوکسید ردوکتاز ۱ (VKORc1) ویتامین K را احیا کرده و به شکل فعال تبدیل میکند. لازم به ذکر است که داروی وارفارین، آنزیم VKORc1 را مهار کرده و بدین ترتیب از فعال شدن ویتامین K جلوگیری می کند. بدین ترتیب طی چندین روز ذخایر فاکتورهای انعقادی بدن به اتمام میرسد و عمل انعقاد انجام نمی گیرد. ویتامین K توسط با کتری های موجود در دستگاه گوارش ساخته می شود. البته اگر کبد ناتوان باشد و نتواند صفرای کافی به درون لوله گوارش ترشح کند، جـذب ویتامینهای محلول در چربی به خصوص ویتامین K با مشكل مواجه مي شود.

هموفيلي

هموفیلی یک بیماری خون ریزی دهنده است که تقریباً فقط در مردان رخ می دهد و در ۸۵ درصد موارد به علت نقص در فاکتور IXI انعقادی است که هموفیلی A یا کلاسیک نام دارد. ۱۵ درصد بقیه به علت نقص در فاکتور IX انعقادی است. چون هر دوی این فاکتورها توسط کروموزوم X منتقل می شوند، به همین علت هموفیلی در مردان شایع تر از زنان است.

ترومبوسيتوپني

ترومبوسیتوپنیبه معنای کمبود پلاکتهاست. در این صورت در عروق ریز بدن خونریزیهای متعددی رخ میدهد. این امر سبب میشود که نقاط بنفش رنگ کوچکی در پوست سرتاسر بدن ظاهر شود که به آن پورپورای ترومبوسیتوپنیکمی گویند. اغلب افراد مبتلا به ترومبوسیتوپنی، مبتلا به بیماری ترومبوسیتوپنی ایدیویاتیک

هستند، یعنی علت ترومبوسیتوپنی آنها مشخص نیست.

الرائية والمائية

یک لخته غیرطبیعی در یک رگ خونی را ترومبور مینامند. وقتی این لخته تشکیل شد، جریان خونی که از آن ناحیه میگذرد، می تواند سبب جداشدن آن لخته شود، به طوری که آن لخته در رگ خونی حرکت میکند. این لخته متحرک را آمبولی مینامند. برای درمان این حالت از t-PA استفاده میکنند.

داروهای صدانعفاد درای مصارف بالسر

هپارین و کومارین دو مادهای هستند که بـرای جـلوگیری از انعقاد خون در بدن استفاده میشوند. هپارین جلوی وضعیت ترومبوز و آمبولی را میگیرد. این ماده توسط آنزیم هپاریناز موجود در خون تخریب میشود.

کومارینها نیز انواع متعددی دارند. وارفارین یکی از آنهاست که در مهار ساخت پروترومبین و فاکتورهای VII، IX و X در کبد مؤثر است.

مهار انعقاد خون در خارج از بدن

خون در خارج از بدن ظرف حدود ۶ دقیقه منعقد می شود. برای این منظور آن را در ظروف سیلیکونه نگهداری می کنند. زیرا سیلیکون سبب می شود تا مسیر داخلی انعقاد فعال نشود. هپارین نیز برای جلوگیری از انعقاد خون به داخل ظروف اضافه می شود. همچنین محلولهای اگزالات و سیترات هم به ظروف حاوی خون اضافه می گردند که با مهار کلسیم سبب ممانعت از انعقاد خون می شوند.

آزموزهای انعقاد خون

زمان خونروی (Bleeding time)

وقتی یک چاقوی نوکتیز برای بریدن نوک انگشت یا نرمه گوش به کار میرود، خونروی معمولاً ۱ تیا ۶ دقیقه طول میکشد. این زمان به شدت، عمق زخم و درجه پرخونی در انگشت یا نرمهٔ گوش وابسته است. فقدان هر کدام از عوامل انعقاد می تواند منجر به طولانی شدن زمان خونروی گردد اما

زمان انعقاد (Clotting time)

روشهای مختلفی برای تعیین زمانهای انعقاد به کار

می رود. یکی از آنها که بیشتر مورد استفاده قرار می گیرد، جمع آوری خون در یک لوله تمیز آزمایشگاهی و تکان دادن آن به سمت جلو و عقب در هر ۳۰ ثانیه است تا لخته شود. با ایس روش، زمان انعقاد طبیعی ۶ تا ۱۰ دقیقه است. روش هایی که از چند لوله آزمایش استفاده می کنند، دقیق ترند.

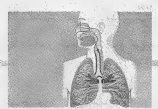
متأسفانه زمان انعقاد بسته به روش اندازه گیری که به کار می بریم به شدت متغیر است. بنابراین در اغلب موارد به کار نمی رود.

زمان پروترومبین (Prothrombin time)

زمان پروترومبین نشانهای از غلظت پروترومبین خون است. خونی که از مریض گرفته میشود، سریع با اگزالات تـرکیب می گردد به نحوی که هیچ یک از پروترومبین ها نتوانند به ترومبین تبدیل شوند. سپس مقدار زیادی یون کلسیم و فاكتور بافتى به سرعت با خون اگزالاته مخلوط مى شود. کلسیم اضافی، اثر اگزالات را خنثی میکند و فاکتور بافتی، واکنش تبدیل پروترومبین به ترومبین را از طریق مسیر خارجی انعقاد فعال میسازد. زمان مورد نیاز برای وقوع انعقاد، زمان پروترومبین نامیده میشود. طول مدت این زمان عمدتاً با غلظت پروترومبین مشخص می گردد. زمان پروترومبین طبیعی حدود ۱۲ ثانیه است. برای استانداردسازی آزمون اندازه گیری زمان پروترومبین (PT) از نسبت بین المللی معمول (INR) استفاده می شود. ابتدا برای هر نمونه از فاكتورهاي بافتي، يك شاخص حساسيت بين المللي (١٥١) تعیین میشود که نشان دهنده فعالیت فاکتور بافتی در مقایسه با نمونه استاندارد است. ISI معمولاً بین ۱ تا ۲ قرار می گیرد. سپس از فرمول زیر INR محاسبه می گردد:

$INR = \frac{1}{(مون)} \frac{PT}{PT}$ ISI

که در صورت کسر، زمان پروترومبین مورد آزمایش و در مخرج آن، زمان پروترومبین نمونه استاندارد قرار داده می شود. محدوده طبیعی INR در یک فرد سالم بین ۱/۳ تا ۱۸ است. اگر مقدار INR بالا باشد، (مثلاً ۴ تا ۵)، ریسک خونریزی زیاد است و اگر این مقدار پایین باشد (مثلاً کمتر از ۱/۸)، احتمال تشکیل لخته بسیار بالاست. INR در بیمارانی که از وارفارین استفاده می کنند معمولاً بین ۲ تا ۳ می باشد.



تنفس

تنفس به چهار مرحله ۱) تهویه ریوی، ۲) انتشار اکسیژن و دی اکسیدکربن بین آلوئولها و خون، ۳) انتقال اکسیژن و دی اکسیدکربن در خون و مایعات بدن و ۴) تنظیم تهویه تقسیم می شود.

مکانیک تهویه ریوی

ریهها به دو روش می توانند متسع و منقبض شوند: ۱) با حرکت رو به بالا و پایین دیافراگم و ۲) با بالا و پایین رفتن دندهها. تنفس معمولی بیشتر با انقباض دیافراگم در حین دم و شل شدن آن در حین بازدم انجام میگیرد. ولی برای تنفس شدید علاوه بر دیافراگم، ماهیچههای دیگری نیز به کار گرفته می شوند. شکل ۱-۷ موقعیت کلی قفسه سینه و مکانیک تهویه را نشان می دهد.

به طور کلی تمام عضلاتی که قفسه سینه را بالا برده و حجم آن را افزایش میدهند به عنوان عضلات دمی و آن دسته از عضلاتی که قفسه سینه را پایین آورده و حجم آن را کاهش میدهند به عنوان عضلات بازدمی طبقهبندی میشوند.

مهمترین عضلات دمی عبارتند از: ۱) عضلات استرنوکلیدوماستوئید که جناغ را به سمت بالا میکشند، ۲) عضله سراتوس قدامی که بسیاری از دندهها را به سمت بالا میکشد، ۳) عضله اسکالن یا نردبانی که دو دنده اول را بالا میکشد، ۴) عضلات بین دندهای خارجی و ۵) دیافراگم.

عضلات بازدمی عبارتند از: ۱) عضله راست شکمی که دندههای تحتانی را به شدت به پایین میکشد و ۲) عضلات بین دنده ای داخلی.

فشار جنب و تغییرات آن هنگام تنفس

فشار جنب، فشار مایع در فضای کوچک بین پردهٔ جنب ریه (جنب احشایی) و پردهٔ جنب دیوارهٔ قفسه سینه (جنب جداری) است. این فشار منفی است و در افراد طبیعی در شروع دم حدود ۵- سانتی متر آب است. این فشار، مکش لازم برای باز نگهداشتن ریه در هنگام استراحت آن را تأمین می کند. سپس در طول یک دم طبیعی، فشار داخل آن کم شده و به حدود ۷/۵- سانتی متر آب می رسد. این تغییرات در شکل ۲-۷ نشان داده شده است.

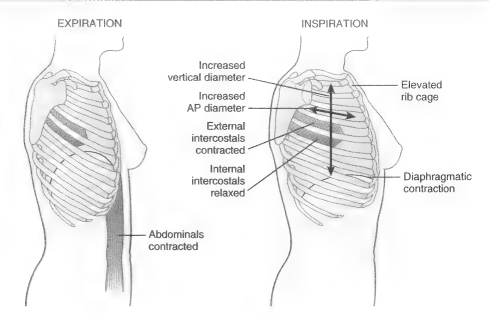
فشار بین دو سوی ریه

اختلاف فشار بین فشار جنب و فشار اَلوئولی را فشار بین دو سوی ریه (transpulmonary pressure) مینامند. فشار اَلوئولی هم، فشار هوای درون اَلوئولها (حبابچهها) است.

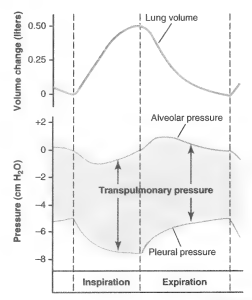
كميليانس ريهها

میزان اتساع ریدها به ازای هر واحد افزایش فشار بین دو سوی ریه، کمپلیانس ریوی (Lung compliance) خوانده می شود. ویژگیهای کمپلیانس ریوی با نیروهای ارتجاعی ریدها تعیین می شوند. این نیروها را می توان به دو بخش تقسیم کرد: ۱) نیروهای الاستیک بافت ریه و ۲) نیروهای ارتجاعی حاصل از کشش سطحی مایع پوشاننده دیوارههای داخلی آلوئولها و سایر فضاهای هوایی ریه.

فشار لازم برای اتساع ریههای پر از هوا تقریباً سه برابر فشار لازم برای اتساع ریههای پر از محلول سالین است. در نتیجه می توان گفت که نیروهای ارتجاعی بافتی که تمایل به روی هم خواباندن ریههای پر از هوا دارند، تنها یک سوم خاصیت ارتجاعی ریه را تشکیل میدهند در حالی که



شكل ۱ ٧ انقباض و اتساع قفسه سينه در حين دم و بازدم.



ی تغییرات حجم ریه، فشار آلوئولی، فشار جنب و فشار روی در طول تنفس طبیعی.

نیروهای کشش سطحی مایع درون اَلوئولها تقریباً $\frac{7}{9}$ آن را شامل میشوند.

سور فكنائث

وقتی آب با هوا تشکیل یک سطح را میدهد، مولکولهای آب روی سطح آب، کشش قوی خاصی نسبت به یکدیگر دارند. در نتیجه سطح آب همیشه تلاش میکند که جمع شود. نتیجه این عمل، روی هم خوابیدن آلوئولهاست، زیرا سطح داخلی آلوئولها از آب پوشیده شده است.

سورفکتاند که از سلولهای اپی تلیال آلوئولی نوع II ترشح می شود، این کشش سطحی را به شدت کاهش می دهد. این ماده ترکیب پیچیدهای است از چندین فسفولیبید، پروتئین و یونهای گوناگون. مهم ترین اجزای آن، فسفولیبید دی پالمیتوئیل فسفاتیدیل کولین، آپوپروتئینهای سورفکتانتی و یونهای کلسیم می باشد. هنگامی که سورفکتانت در مایع سطحی آلوئولها حل می شود، کشش سطحی آن را از ﴿ تا ﴿ کاهش می دهد.

فشیار روی هیم خیوانید ر حیاصل از کد ...

اگر راههای هوایی منشأ گرفته از آلوئولها مسدود شوند، کشش سطحی آلوئولها تمایل به روی هم خواباندن آلوئولها دارد. مقدار این فشار حاصل از کشش سطحی که

تمایل دارد حبابچهها را بر روی یکدیگر بخواباند، طبق فرمول زیر محاسبه می شود:

۲ × کشش سطحی = فشار شعاع الوئول

با توجه به فرمول بالا مى توان گفت كه هـر چـه شـعاع ألوئول كوچكتر باشد، فشار ألوئولي حاصل از كشش سطحي بیشتر خواهد بود. چون سورفکتانت در نوزادان در هنگام تولد شکل میگیرد، نوزادانی که زودتر از زمان مقرر متولد می شوند، به علت کمبود سورفکتانت دچار نوعی بیماری به نام سندرم زجر تنفسی نوزادانیا بیماری غشای هیالن می شوند. این وضعیت در صورت عدم درمان کشنده است.

كار تنفسى

با توجه به اینکه فقط مرحله دم و نه بازدم به صورت فعال انجام می گیرد، پس کار تنفسی مربوط به مرحله دم می شود. مرحله دم را می توان به سه قسمت تقسیم کرد:

- ۱. کار لازم برای اتساع ریهها در برابر نیروهای ارتجاعی ریه و قفسه سینه که _{کار ظرفیتی}یا _{کار ارتجاعی}نامیده
- ۲. کار لازم برای غلبه بر ویسکوزیتهٔ ریه و ساختمانهای ديوارهٔ قفسه سينه كه موسوم به كار مقاومت بافتي است.
- کار لازم برای غلبه بر مقاومت راههای هوایی در برابـر حرکت هوا به درون ریهها که کار مقاومت راههای هوایی

حجمها و ظرفیتهای ریوی شکل ۳-۷، یک _{اسپیروگرام}را نشان میدهد که نشان دهندهٔ تغییرات حجم ریه در مراحل مختلف تنفس است. برای تسهیل توضیح وقایع تهویه ریوی، هوای موجود در ریهها به چهار حجم و چهار ظرفیت تقسیم می شود.

حجمهای ریوی

در سمت چپ شکل ۳-۷، چهار حجم ریوی فهرست شده است. مفهوم هر یک از این حجمها به قرار زیر است:

حجم جاری (Tidal volume)، حجمی از هواست که در هر دم و بازدم عادی وارد ریهها شده یا از آنها خارج می شود. این حجم حدود ۵۰۰ میلی لیتر در یک مرد بالغ

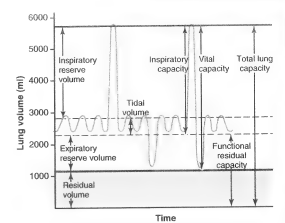
است.

- 7. حجم ذخيره دمي (Inspiratory reserve volume)، حجم اضافی از هوا است که پس از تنفس یک حجم جاری طبیعی، هنگامی که فرد با تمام نیرویش نفس میکشد، وارد ریه میشود. این حجم معمولاً حدود ۳۰۰۰ میلی لیتر است.
- ٣. حـجم ذخـيره بازدمي Expiratory reserve) (volume، حداکثر حجم اضافهای از هوا است که پس از یک بازدم عادی میتواند با تمام نیرو از ریهها خارج شود. این حجم به طور طبیعی حدود ۱۱۰۰ میلیلیتر
- حجم باقیمانده (Residual volume)، حجمی از هوا است که پس از قوی ترین بازدم هم در ریهها باقی میماند. این حجم به طور متوسط حدود ۱۲۰۰ میلیلیتر است.

ظرفىتهاى ربوى

برای شرح وقایع چرخه ریوی، گاهی میتوان دو یا چند حجم ریوی را به طور همزمان و به همراه یکدیگر در نظر گرفت. چنین ترکیبهایی، ظرفیتهای ریوی نامیده می شوند. در سمت راست شکل ۳–۷، ظرفیتهای ریوی فهرست شدهاند که به ترتیب زیر میباشند:

- ۱. ظرفت دمی (Inspiratory capacity)، که مساوی با حجم جاری به علاوه حجم ذخیره دمی است. به عبارت دیگر، ظرفیت دمی مقداری از هوا است (حدود ۳۵۰۰ میلی لیتر) که یک فرد می تواند پس از یک بازدم عادی به درون ریههای خود بکشد و ریهها را تا حداکثر مقدار ممكن متسع كند.
- 7. ظرفیت باقی مانده عملی Functional residual (capacity مساوی با حجم ذخیره بازدمی به علاوه حجم باقیمانده است. این ظرفیت، مقداری از هوا است که در پایان یک بازدم عادی در ریهها باقی میماند و مقدار آن حدود ۲۳۰۰ میلی لیتر است.
- ظرفیت حیاتی (Vital capacity) مساوی با حجم ذخیره دمی به علاوه حجم جاری و حجم ذخیره بازدمی است. این میزان، حداکثر مقداری از هوا است که فرد پس از پر کردن ریهها تا حداکثر مقدار ممکن، با خالی کردن آنها تا حداکثر ممکن می تواند از ریهها خارج



شكل ٧ ٧٠نمودار حجمها و ظرفيتهاي ريوي.

کند و مقدار آن ۴۶۰۰ میلی لیتر است.

۴. ظرفیت کلی ریه (Total lung capacity)، حداکثر حجمی است که با بیشترین نیروی ممکن، ریهها می توانند تا آن حد متسع شوند و مقدار آن حدود ۵۸۰۰ میلی لیتر است. این میزان برابر با ظرفیت حیاتی به علاوه حجم باقی مانده است.

حجم باقیمانده (RV) و ظرفیت باقی مانده عملی (FRC) را نمیتوان به طور مستقیم توسط اسپیرومتر اندازه گیری نمود، زیرا هوای حجم باقی مانده به داخل اسپیرومتر تخلیه نمیشود. بدین منظور از اسپیرومتر به شیوهای غیرمستقیم استفاده میکنند و توسط روشی موسوم به رقیقسازی هلیوم مقدار RV و FRC را اندازه میگیرند.

فضای مردهٔ آناتومیک و فیزیولوژیک

تمام فضای دستگاه تنفسی به جز آلوئولها و نواحی تبادل هـوای مجاور مرتبط با آنها را فضای مرده آناتومیک مینامند. گاهی برخی از آلوئولها غیرفعال هستند و یا به دلیل نبود یا ضعف جریان خون مویرگهای مجاور تنها بخشی از آنها فعال است. به این ترتیب، با یک دیدگاه عملکردی باید این آلوئولها را نیز جزء فضای مرده در نظر گرفت. وقتی فضای مرده آلوئولی هـم در اندازه گیری کل فضای مرده در نظر گرفته شود، فضای حاصل به جای فضای مرده آناتومیک، فضای مرده فیزیولوژیکنامیده میشود.

برای اندازه گیری حجم فضای مرده از روش سنجش

سنرور استفاده میکنند که ذکر جزئیات آن در حیطه این کتاب نمی گنجد.

حجم تنفسی دقیقه ای و نهویه الویولی همه در حجم تنفسی دقیقه ای مقدار کل هوای تازه ای است که در هر دقیقه وارد راههای تنفسی می شود. این حجم را از ضرب کردن حجم جاری در تعداد تنفس در دقیقه محاسبه می کنند:

تعداد تنفس در دقیقه \times حجم جاری = حجم تنفسی = $\Delta \cdot \cdot \text{mL} \times \text{NY} = \text{PL/min}$

تهویه آلوئولی دقیقهای، مقدار کل هوای تازهای است که در هر دقیقه وارد آلوئولها و نواحی تبادل گاز مجاور آنها میشود. مقدار تهویه آلوئولی را با ضرب کردن تعداد تنفس در دقیقه در مقدار هوای تازهای که با هر نفس وارد نواحی تبادل گاز میشود (یعنی حجم جاری ـ حجم فضای مرده)، به دست میآورند:

اعمال محاري تنفسي

نای، برونشها و برونشیولها

یکی از مهمترین مشکلات در کل مجاری تنفسی، باز نگه داشتن آنها و تسهیل عبور هوا به درون و بیرون از آلوئولهاست. برای جلوگیری از روی هم خوابیدن نای، چندین حلقه غضروفی حدود پنج ششم محیط نای را فرا گرفتهاند. بقیه نواحی نای و برونشها که با غضروف اشغال نشده، به طور عمده از عضلات صاف تشکیل شده است. همچنین به جز برونشیولهای انتهایی که سرونشیولهای تنفسی نامیده می شوند و به طور عمده از اپی تلیوم ریوی با آستری از بافت فیبری و تعداد کمی فیبر عضله صاف تشکیل شدهاند، دیواره برونشیولها تقریباً به طور کامل از جنس عضلات صاف است.

بیشترین مقدار مقاومت در برابر جریان هوا، برخلاف تصور، در مجاری هوایی کوچک مربوط به برونشیولهای انتهایی نیست، بلکه برخی از برونشیولهای بزرگ تر و برونشهای نزدیک نای بیشترین مقاومت را در بر بر عبرر

جریان هوا اعمال میکنند. علت این مقاومت بالا، وجود تعداد کمتری از برونشیولهای بزرگتر و برونشهای نزدیک نای نسبت به برونشیولهای کوچکتر است.

کنترل مستقیم برونشیولها توسط رشتههای عصبی سمپاتیک، به دلیل نفوذ اندک این رشتهها در بخشهای مرکزی ریه، نسبتاً ضعیف است. البته درخت برونشیال، خود در معرض اپینفرین مترشحه از بخش مرکزی غده آدرنال است. اپینفرین با اثر بر گیرندههای بتاآدرنرژیک سبب اتساع درخت برونشی میگردد.

تعداد کمی از رشتههای عصبی پاراسمپاتیک که از عصب واگ منشأ میگیرند نیز به پارانشیم ریه نفوذ میکنند. این اعصاب، استیلکولین ترشح میکنند و هنگام فعالشدن سبب انقباض خفیف تا متوسط برونشیولها در حالت انقباض بیماریهایی مانند آسم که برونشیولها در حالت انقباض خفیفی قرار دارند، تحریک پاراسمپاتیک میتواند این بیماری را تشدید کند ولی با تجویز داروی آتروپین که اثر پاراسمپاتیک را مهار میکند، این بیماری تا حدودی میتواند بیماری بهبود یابد.

چندین ماده که در خود ریهها تولید می شوند نیز اغلب در ایجاد انقباض برونشیولها موثر هستند. دو تا از مهم ترین این مواد، هیستامین و ماده کنداثر آنافیلاکسی هستند. هر دوی این مواد در طی واکنشهای آلرژیک به خصوص واکنشهای ناشی از گرده گیاهان موجود در هوا، توسط ماستسلهای موجود در بافت ریه ترشح می شوند. به این ترتیب این مواد نقش کلیدی در مسدود کردن راههای هوایی در آسم ناشی از آلرژی ایفاء می کنند.

رفلکس سرفه (Cough reflex)

برونشها و نای چنان به تماس ملایم حساس هستند که حتی مقدار بسیار اندک اجسام خارجی یا سایر عوامل تحریککننده به داخل آنها سبب آغاز رفلکس سرفه میشود. حاجره و کارینا (محل تقسیمشدن نای به برونشها) حساس ترین محلها هستند و برونشیولهای انتهایی و حتی آلوئولها نیز به محرکهای شیمیایی سوزانندهای مانند گاز دی اکسید گوگرد یا گاز کلر حساس هستند. ایمپالسهای عصبی آوران به طور عمده توسط اعصاب واگ از مجاری تنفسی به بصل النخاع در مغز می روند. در آنجا مدارهای نورونی بصل النخاع یک سلسله وقایع خودکار را آغاز می کنند.

ابتدا تا ۲/۵ لیتر هـوا بـه سـرعت وارد ریـهها مـیشود. سپس اپیگلوت بسته میشود و طنابهای صوتی کاملاً بسته شده و سبب به دام افتادن هوا در درون ریهها میشوند. پس از آن عضلات شکم با قدرت منقبض شده و بر دیافراگم فشار میآورند. در حالی که سایر عضلات بازدمی، مثل عـضلات بیندندهای داخلی نیز بـا قـدرت مـنقبض مـیشوند. سپس ناگهان طنابهای صوتی و اپیگلوت کاملاً باز مـیشوند بـه طوری که هوای تحت فشار درون ریهها بـه سـمت بـیرون طوری که هوای تحت فشار درون ریهها بـه سـمت بـیرون هجوم میبرد. ریهها با به داخل کشیدن اجزای غیر غضروفی برونشها و نای سبب روی هم خوابیدن آنها میشوند و هوا در واقع از میان شکافهای برونشی و نایی به بیرون میجهد.

رفلکس عطسه (Sneeze reflex)

رفلکس عطسه بسیار شبیه به رفلکس سرفه است، با این تفاوت که به جای مجاری تنفسی تحتانی، مجاری بینی را درگیر میکند. تحریک مجاری بینی محرک آغازین رفلکس عطسه است. ایمپالسهای آوران از طریق عصب جمجمهای پنجم به بصل النخاع که محل شروع رفلکس است، میروند. مجموعه واکنشهایی مشابه رفلکس سرفه روی میدهد، اگر چه در این جا زبان کوچک پایین میرود. بنابراین مقادیر زیاد هوا به سرعت از بینی عبور کرده و به پاککردن مجاری بینی از مواد خارجی کمک میکند.

عملكرد تنفسي بيني

هنگامی که هوا از بینی عبور میکند، سه عمل تنفسی مشخص توسط حفرههای بینی انجام میگیرد:

- هوا توسط سطوح گسترده شاخکها و تیغه میانی که سطحی حدود ۱۶۰ سانتیمتر مربع دارند، گرم میشود.
- ۲. هوا حتی قبل از اینکه از بینی بگذرد تقریباً به طور کامل مرطوب میشود.
- ۳. هوا پس از عبور از بینی توسط موهای موجود در بینی
 که جلوی گرد و غبار بزرگ را میگیرند، نسبتاً تصفیه
 میگردد.

آواسازی

در تکلم علاوه بر دستگاه تنفسی موارد زیر نیز دخیل هستند:
۱) مراکز اختصاصی کنترل عصبی تکلم در قشر مغز، ۲) مراکز کنترل تنفسی در مغز و ۳) ساختارهای مربوط به تلفظ و

تشدید صدا در دهان و حفرههای بینی.

تکلم از دو عمل مکانیکی تشکیل شده است: ۱) تولید صدا (Phonation) که توسط حنجره حاصل می شود و ۲) تلفظ (Articulation) که حاصل ساختمانهای دهانی است.

حنجره برای فعالیت به عنوان یک مرتعش کننده، تطابق خاصی پیدا کرده است. جزء مرتعش شوندهٔ حنجره، چینهای صوتی هستند که معمولاً طباب عنی صوتی نامیده میشوند. طنابهای صوتی از دیوارههای جانبی حنجره به سمت مرکز گلوت کشیده شدهاند. این طنابها توسط چندین عضلهٔ اختصاصی در محل خود قرار گرفته و کشیده می شوند.

هنگام تنفس عادی، طنابها برای تسهیل عبور هوا کاملاً باز هستند. هنگام تولید صدا، طنابها به هم نزدیک میشوند و عبور هوا از میان آنها سبب ایجاد ارتعاش میشود. شدت ارتعاش به طور عمده توسط میزان کشیدگی طنابها و همچنین مقدار نزدیکی طنابها به یکدیگر و اندازه لبه آنها تعیین میشود. سه عضو اصلی تلفظ، لبها، زبان و کام نرم هستند. از آنجا که همه ما با حرکات آنها حین تکلم و سایر آواسازیها آشنا هستیم، لازم به شرح اجزای آنها نیست.

اعضای تشدیدکنندهٔ کلام شامل دهان، بینی و سینوسهای اطراف بینی، حلق و حتی حفره سینه میباشد. زمانی که فرد سرما میخورد، به علت انسداد مجاری هوا و کمشدن عمل تشدید، تون صدای او تغییر خواهد کرد.

گردش خون ریوی

آناتومی فیزبولوژبک دستکاه کردش خلون ریوء

عروق ريوي

شریان ریوی تنها تا ۵ سانتیمتری بالاتر از بطن راست کشیده میشود و پس از آن به شاخههای اصلی راست و چپ تقسیم میشود که خون را به ریه مربوطه میرسانند.

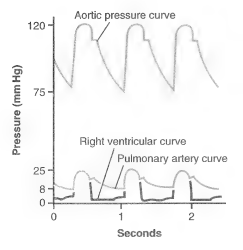
شریان ریوی نازک است و ضخامت دیوارهٔ آن یک سوم آئورت میباشد. شاخههای شریان ریوی بسیار کوتاه هستند و تمام شرایین ریوی، حتی شریانها و آرتریولهای کوچکتر هم قطری بزرگتر از شریانهای سیستمیک نظیر خود را دارند. این اثر همراه با نازکی و قابلیت اتساع بالای عروق ریوی، به درخت شریانی ریه ظرفیت قابل توجهی به طور

متوسط حدود ۷ میلی لیتر بر میلی متر جیوه می دهد که برابر با ظرفیت کل درخت شریانی سیستمیک است. این ظرفیت فراوان به شریان های ریوی اجازه می دهد که برون ده حجم ضربه ای بطن راست را در خود جای دهند.

وریدهای ریوی نیز مانند شریانهای ریوی، کوتاه هستند. آنها بلافاصله خون خروجی خود را به درون دهلیز چپ تخلیه میکنند تا توسط قلب چپ به گردش خون سیستمیک پمپ شود.

عروق برونشي

خون از طریق شریانهای کوچک برونشی که از جریان خون عمومی منشأ می گیرند و حدود ۱ تا ۲ درصد کل برونده قلب را تشکیل می دهند نیز به سوی ریهها جریان می یابد. خون شریانهای برونشی برخلاف خون شریانهای ریوی که نسبتاً بدون اکسیژن است، خون اکسیژندار می باشد. این عروق به بافتهای خود ریه شامل بافت همبند، دیوارهها و برونشهای بزرگ و کوچک خونرسانی می کنند. پس از اینکه خون برونشی و شریانی از بافت نگهدارنده گذشت، به جای بازگشت به دهلیز راست به وریدهای ریوی تخلیه شده و وارد دهلیز چپ می شود. به این ترتیب خون ورودی به دهلیز چپ می شود. به این ترتیب خون ورودی به دهلیز چپ و برونده بطن چپ حدود ۱ تا ۲ درصد بیشتر از برونده بطن راست است.



شکل ۴ ۷ منحنیهای فشار نبض در بطن راست، شریان ریوی و آئورت.

خواهد شد.

فشارهای دهلیز چپ و وریدهای ریوی

فشار متوسط دهلیز چپ و وریدهای اصلی ریوی در فردی با وضعیت به پشت خوابیده حدود ۲ میلیمتر جیوه است که این میزان بین ۱ تا ۵ میلیمتر جیوه متغیر است.

حجم خون ربهها

حجم خون ریهها حدود ۴۵۰ میلیلیتر، یعنی در حدود ۹ درصد از کل حجم خون تمام دستگاه گردش خون است. تقریباً ۷۰ میلیلیتر از حجم خون ریوی در مویرگهای ریه جریان دارد و باقی مانده به طور مساوی بین شریانها و وریدهای ریوی تقسیم میشود.

توزیع جریان خون در ریهها

هنگامی که غلظت اکسیژن در هوای آلوئول به کمتر از حد طبیعی افت کند، به خصوص وقتی به کمتر از ۷۰ درصد میزان طبیعی برسد، عروق خونی مجاور منقبض شده و در سطوح بسیار پایین اکسیژن، مقاومت عروقی به بیش از ۵ برابر افزایش می یابد. عروق سیستمیک در پاسخ به کمبود اکسیژن گشاد می شوند که دقیقاً برعکس پاسخ رگهای ریوی به کمبود اکسیژن است. این اثر کاهش اکسیژن بر انقباض عروق ریوی، یک مزیت مهم دارد؛ به این صورت که سبب انتشار جریان خون به جایی که بیشترین کارآیی را دارد، می شود.

جریان خون ناحیهای در ریه

اختلاف فشار موجود بین رأس و قاعدهٔ ریه، تأثیراتی بر جریان خون در نواحی مختلف ریهها ایجاد میکند. به همین خاطر ریه را براساس اختلاف در میزان جریان خون به سه ناحیه تقسیم میکنند. مویرگهای دیوارههای آلوئولی توسط فشارخون درونشان باز نگهداشته میشوند ولی گهگاه نیز به وسیله فشار هوای آلوئولی خارجشان فشرده میشوند. پس هرگاه فشار هوای آلوئولی ریه بیشتر از فشارخون مویرگی آن شود، مویرگها بسته شده و جریان خون متوقف میشود. هر فرد در شرایط مختلف طبیعی یا پاتولوژیک ریه، ممکن است هر یک از سه ناحیه جریان خون ریوی را داشته باشد. این نوع جریان خون در مویرگهای ریوی (سه ناحیه جریان نوع جریان خون در مویرگهای ریوی (سه ناحیه جریان نوع جریان خون در مویرگهای ریوی

عروق لنفاوي

عروق لنفاوی در تمام بافتهای نگهدارندهٔ ریه، از فضاهای بافت همبندی که برونشیولهای انتهایی را احاطه کردهاند تا نف ریه کشیده شدهاند و به طور عمده به مجرای لنفاوی توراسیک راست تخلیه میشوند. مواد خارجیای که وارد آلوئولها میشوند تا حدودی توسط این کانالها برداشته میشوند، همچنین پروتئینهای پلاسما که از مویرگهای ریه نشت کردهاند نیز توسط رگهای لنفاوی از بافت ریه دور میشوند. به این ترتیب عروق لنفاوی به جلوگیری از بروز ادم ریوی کمک میکنند.

فشارهای دستگاه ریوی منحنی فشار نبض در بطن راست

منحنیهای فشار نبض بطن راست و شریان ریوی در قسمت پایین شکل ۴-۷ نشان داده شده است. در این منحنیها برخلاف منحنی فشار آثورت که در قسمت بالای شکل نشان داده شده است، فشار بسیار پایین تر است. فشار سیستولیک بطن راست در یک انسان عادی به طور متوسط حدود ۲۵ میلی متر جیوه و فشار دیاستولیک به طور متوسط حدود صفر تا ۱ میلی متر جیوه می باشد که این مقادیر فقط یک پنجم مقادیر مربوط به بطن چپ هستند.

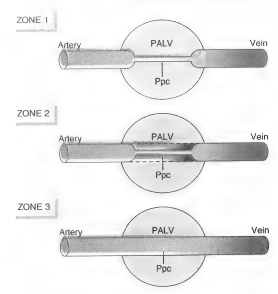
فشارهای شریان ریوی

همان طور که در شکل 4 – 4 نشان داده شده است، در طول سیستول، فشار شریان ریوی تقریباً با فشار بطن راست برابر است. پس از بسته شدن دریچه ریوی در پایان سیستول، فشار بطن به سرعت افت می کند، در حالی که فشار شریان ریوی با جریان یافتن تدریجی خون از میان مویرگهای ریه بسیار آهسته تر پایین می آید.

در یک فرد سالم، فشار سیستولیک شریان ریـوی بـه طور متوسط حـدود ۲۵ میلیمتر جیوه، فشـار دیـاستولیک شریان ریوی حدود ۸ میلیمتر جیوه و فشار متوسط شریان ریوی ۱۵ میلیمتر جیوه است.

فشار مویرگهای ریوی

فشار متوسط مویرگهای ریوی حدود ۷ میلی متر جیوه می باشد. اهمیت این فشار شریانی بعداً در رابطه با تبادل مایعات در مویرگهای ریوی با جزئیات کامل شرح داده



شکل ۵ ۷ مکانیک جریان خون در سه ناحیه ریوی.

خونی) در شکل ۵–۷ نشان داده شده و در زیر توضیح داده شدهاند:

ناحیه ا: خون در هیچ بخشی از چرخه قلبی در این ناحیه جریان ندارد. چون فشار مویرگهای اَلوئولی این ناحیه از ریه هیچگاه در طول چرخهٔ قلبی به بالاتر از فشار اَلوئولی نمی رسد. البته در حالت طبیعی چنین ناحیهای در ریه وجود ندارد و فقط در شرایط پاتولوژیک به وجود می اَید.

ناحیه ۲: جریان خون متناوب تنها در طول قلههای فشار شریانی ریه وجود دارد، چون در این هنگام فشار سیستولیک از فشار هـوای آلوئولی بیشتر است، در حالی کـه فشار دیاستولیک کمتر از فشار هوای آلوئولی میباشد.

ناحبه ۳: در این ناحیه از ریه جریان خون به طور مداوم وجود دارد، چون فشار مویرگهای آلوئولی در تمام طول چرخه قلبی بیشتر از فشار هوای آلوئولی است.

اده ريوي

آلوئولهای ریه در حالت طبیعی با مایع پر نمیشوند. دلیل این امر این است که مویرگهای ریه و دستگاه لنفاوی ریه، فشار منفی خفیفی را در فضاهای بین بافتی برقرار میکنند. واضح است که هرگاه مایع اضافی در آلوئولها پدیدار شود، به راحتی از طریق منافذ کوچک بین سلولهای اپی تلیوم

آلوئولی به درون بافت بینابینی ریه کشیده می شود. این مایع اضافی توسط سیستم لنفاوی ریه دور شده و یا جذب مویرگهای ریوی می شود. به این ترتیب در شرایط عادی، آلوئولها به اصطلاح خشک نگه داشته می شوند.

هر عاملی که سبب شود فشار منفی مایع میان بافتی ریه از بین برود، ^{ادم ریوی} ایجاد م*یکند*.

شايع ترين علل ادم ريه عبارتند از:

 ۱. نارسایی سمت چپ قلب یا بیماری دریچه میترال که منجر به افزایش فشار وریدی و مویرگی ریه و پرشدن فضاهای میان بافتی و آلوئولها از مایع میشود.

 آسیب مویرگهای خونی ریه ناشی از عفونتهایی مثل پنومونی یا تنفس مواد سمی مانند گاز کلر یا گاز دی اکسید گوگرد که سبب نشت سریع پروتئین و مایع پلاسما به درون آلوئولها می شود.

فشار اسمزی کلوئیدی خون مویرگ ریوی در حدود ۲۸mmHg است که با جذب مایع به داخل مویرگ، مانع از ادم ریه می شود اما هرگاه فشار هیدروستاتیک مویرگ ریوی که در حالت طبیعی ۷mmHg است، آن قدر بالا رود که از فشار اسمزی کلوئیدی تجاوز نماید، ادم ریوی رخ می دهد. لذا عامل اطمینان در برابر بروز ادم ریوی، ۲۱mmHg می باشد.

اصول فیزیکی تبادل گاز از غشای تنفسی

گازهایی که در فیزیولوژی تنفس با آنها سروکار داریم، مولکولهای سادهای هستند که میتوانند آزادانه از میان هم عبور کنند که به این فرآیند انتشار میگوییم.

برای انتشار، وجود یک منبع انرژی ضروری است. این انرژی توسط حرکت جنبشی خود مولکولها تامین میشود. جز در دمای صفر مطلق، مولکولهای تمام مواد به طور دائم در حرکتند. با برخورد مولکولهای مواد که ناشی از حرکت ذاتی آنها است با یک سطح، فشار به وجود می آید. به این ترتیب فشاری که توسط یک گاز بر سطوح مجاری تنفسی و آلوئولها وارد می شود با مجموع نیروی حاصل از برخورد تمام مولکولهای گازی که در یک زمان مشخص به سطح برخورد می کنند، متناسب است. یعنی فشار نسبت مستقیم با غلظت مولکولهای گاز دارد.

در فیزیولوژی تنفس با مخلوطی از گازها به خصوص اکسیژن، نیتروژن و دیاکسید کربن سروکار داریم. سرعت

انتشار هر یک از این گازها مستقیماً با فشار آن گاز در یک مخلوط گازی که فشار سهمی آن گاز نامیده می شود، متناسب است.

اگر مولکولهای یک گاز بتوانند به خوبی در آب حل

اگر مولکولهای یک گاز بتوانند به خوبی در اب حل شوند، فشار سهمی پائینی خواهند داشت ولی گازهایی که در آب به خوبی حل نمی گردند، دارای فشار سهمی بالایی خواهند بود. فشار سهمی هر گاز حل شده در یک مایع توسط قانون هنری به صورت زیر محاسبه می گردد:

غلظت گاز محلول = فشار سهمی ضریب انحلال

ضریب انحلال برای گازهای تنفسی مهم در دمای بدن به شرح زیر است:

اكسيژن	·/·۲۴
دی اکسید کربن	+/ ۵ Y
مونوا كسيدكربن	+/+1A
نيتروژ <i>ن</i>	·/· \Y
هلبوم	•/••٨

عواملی که بر سرعت انتشار گاز در مایعات بدن تأثیر میگذارند، عبارتند از انحلال پذیری گاز در مایع، اختلاف فشار گاز بین هوا و مایع، مساحت سطح مایع، فاصله انتشار گاز، وزن مولکولی گاز و دمای مایع. اثر مجموع این عوامل بر سرعت انتشار گاز (D) با فرمول زیر نشان داده می شود:

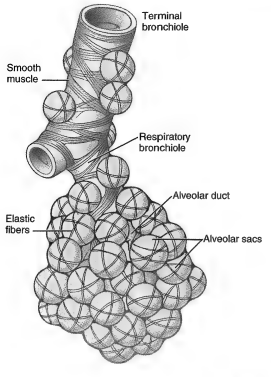
$D = \frac{\Delta P \times A \times S}{d \times \sqrt{MW}}$

که در آن، ΔP اختلاف فشار، A مساحت سطح مقطع مایع، S انحلال پذیری گاز، d فاصله انتشار و d وزن مولکولی گاز میباشد.

تركيب هواى آلوئولى

غلظت گازهای هوای آلوئولی به هیچ وجه مشابه هوای جو نیست، این امر را می توان به سادگی با مقایسه ترکیب هوای آلوئولی در جدول ۱–۷ با هوای جو مشاهده کرد.

با توجه به این جدول می توان گفت که هوای جو تقریباً به طور کامل از نیتروژن و اکسیژن تشکیل شده است. این هوا معمولاً هیچ دی اکسیدکربنی ندارد و تنها مقدار کمی بخار آب دارد. هوا پس از ورود به ریهها توسط مایعات پوشاننده



شکل ۶-۷. واحد تنفسی.

مجاری تنفسی مرطوب شده و فشار بخار آب در آن بالا میرود.

انتشار گاز از غشای تنفسی

شکل ۶–۷، یک واحد تنفسی را نشان میدهد که شامل یک برونشیول تنفسی، مجاری آلوئولی، دهلیزها و آلوئولها است. دیـوارهٔ آلوئولها بسیار نازک است و تقریباً یک لایـه از مویرگهای ارتباطی بین آلوئولها وجود دارد. به این ترتیب گازهای تنفسی در ارتباط نزدیکی با خون قرار دارند.

به علاوه، تبادل گاز بین هوای آلوئولی و گردش خون ریوی، نه تنها از طریق آلوئولها، بلکه از طریق غشای تمامی قسمتهای انتهایی ریهها صورت می گیرد. تمام این غشاها با هم، غشای تنفسی یا غشای ریوی نامیده می شود که در شکل ۷-۷ نشان داده شده است.

غشاى تنفسى شامل لايههاى زير است:

۱. یک لایـه مایع که آلوئولها را می پوشاند و حاوی سورفاکتانت است که کشش سطحی مایع آلوئولی را کم

فشار سهمی گازهای تنفسی هنگام ورود و خروج از ریه (در سطح دریا).

occasion de la circina de la companya del la companya de la compan	هوای جو	هوای مرطوب شده	هوای آلوئولی	هوای بازدمی	
	(mmHg)	(mmHg)	(mmHg)	(mmHg)	
۵۹۷ (٪۷۸/۶۲)		۵۶۳/۴ (%V۴/·9)	asa/. (%V4/9)	۵۶۶ (٪۷۴/۵)	N ₂
169/- (٢-/٨٤%)		146/L (16/21X)	1.4/. (%14/8)	17.1. (%10/4)	02
٠/٣ (%٠/٠۴)		٠/٣ (٪۴٪)	4-1- (%0/4)	۲۷/ · (٪۳/۶)	CO_2
٣/Y (-/۵-%)		44/ • (%8/4 •)	47/ - (8/4 -)	47/ • (%8/٢ •)	Н2О
Y8 - (%))		٧۶٠ (٪١٠٠)	٧۶٠ (٪١٠٠)	٧۶٠ (٪١٠٠)	کل

^{*} در یک روز خنک، غیربارانی با هوای مناسب معمولی

مي کند.

۲. اپی تلیوم اَلوئولی شامل سلولهای نازک اپی تلیومی

۳. غشای پایه ایی تلیال

۴. فضای میان بافتی نازک بین اپی تلیوم آلوئولی و غشای مویرگی

۵. غشای پایه مویرگی که در بسیاری از جاها با غشای پایه
 اپی تلیوم یکی می شود

۶ غشای اندوتلیال مویرگی

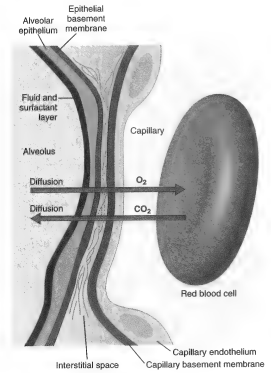
با توجه به بحثهای قبلی در مورد انتشار گاز در آب می توان همان اصول و فرمولهای ریاضی را برای انتشار گازها در غشای تنفسی نیز به کار برد.

در نتیجه، عوامل تعیین کننده سرعت عبور یک گاز از میان غشای تنفسی عبارتند از: ۱) ضخامت غشاء، ۲) مساحت سطح غشاء، ۳) ضریب انتشار گاز در غشاء، ۴) اختلاف فشار سهمی گاز بین دو طرف غشاء.

ضریب انتشار هر گاز از میان غشای تنفسی به انحلال پذیری گاز در غشاء و عکس ریشه دوم وزن مولکولی گاز بستگی دارد. به این ترتیب، در یک اختلاف فشار ثابت، دی اکسیدکربن تقریباً ۲۰ برابر سریعتر از اکسیژن منتشر می شود. سرعت انتشار اکسیژن نیز تقریباً دو برابر نیتروژن است.

قابلیت غشای تنفسی در تبادل یک گاز بین آلوئولها و گردش خون ریوی به بیان کمّی توسط ظرفیت انتشار غشای تنفسی نشان داده می شود که به صورت حجمی از یک گاز که با اختلاف فشار سهمی ۱ میلی متر جیوه در هر دقیقه از خلال غشاء منتشر می شود، تحریف می گردد.

ظرفیت انتشار اکسیژن را می توان با اندازه گیری این



شکل ۷-۷ ساختار میکروسکوپی سطح مقطع غشای تنفسی در آلوئول.

مقادیر محاسبه کرد: ۱) PO_2 آلوئولی، ۲) PO_2 خون مویرگی ریه و ۳) سرعت جذب اکسیژن توسط خون.

اندازه گیری PO₂ در خون مویرگی ریه به قدری دشوار و فاقد دقت است که اندازه گیری ظرفیت انتشار اکسیژن با

چنین روش مستقیمی جز در موارد آزمایشگاهی و تحقیقاتی عـملی نیست. برای جلوگیری از بروز مشکلاتی که در اندازه گیری مستقیم ظرفیت انتشار اکسیژن با آنها مواجه هستیم، فیزیولوژیستها اغلب به جای اکسیژن، ظرفیت انتشار مونوکسیدکربن را اندازه گرفته سپس ظرفیت انتشار اکسیژن را توسط آن محاسبه میکنند.

اثر نسبت تهویه به خونرسانی بر غلظت گــاز آلوئولی

سرعت تهویه آلوئولی و سرعت انتقال اکسیژن و دی اکسیدکرین از طریق غشای تنفسی، تعیین کننده PO₂ و PCO2 در آلوئولها هستند. باید توجه داشته باشید که همه قسمتهای ریه دارای تهویه یکسان نیستند. همچنین میزان جریان خون نیز در قسمتهای مختلف ریه فرق میکند. برای درک این حالت در هر قسمت از ریه مجبوریم از یک مفهوم کلی استفاده کنیم تا تبادلات تنفسی را در هنگامی که عدم تطابق بین خون رسانی و تهویه به وجود آمده است، بهتر درک نماییم. این مفهوم، نسبت تهویه به خون رسانی نامیده می شود. این مطلب به صورت ریاضی به شکل V_A/Q نشان داده می شود. اگر این نسبت برابر با صفر باشد (یعنی تهویه آلوئولی وجود نداشته باشد)، هوای درون آلوئولها به دلیل انتشار گازها بین خون و هوای آلوئولی، با اکسیژن و دى اكسيدكربن خون به تعادل مىرسد. از آنجا كه خونى كه در مویرگها جریان دارد، خون وریدی است که از گردش خون عمومی به ریهها بر می گردد، گازهای آلوئولی با گازهای این خون یعنی خون وریدی به تعادل می رسند و هوای درون آلوئول، ترکیب گازهای خون وریدی را خواهد داشت.

هنگامی که نسبت V_A/Q برابر بینهایت باشد (یعنی خونرسانی وجود نداشته باشد)، اثری کاملاً متفاوت بر فشارهای سهمی گازهای آلوئولی خواهد داشت، چرا که هیچ جریان خونی در مویرگها وجود ندارد که اکسیژن را از آلوئولها خارج کرده و دی اکسیدکربن را به آن وارد کند. لذا به جای آنکه گازهای آلوئولی با گازهای خون وریدی به تعادل برسند، با هوای مرطوب شده به تعادل می رسند. در حقیقت بوای دمی هیچ اکسیژنی را به خون منتقل نمی کند و هیچ دی اکسیدکربنی را از خون نمی گیرد و ترکیب آن شبیه هوای دمی اکسیدکربنی را از خون نمی گیرد و ترکیب آن شبیه هوای دمی) خواهد بود.

سرانجام هنگامی که تهویه آلوئولی و جریان خون

مویرگ آلوئولی هر دو طبیعی باشند، تبادل اکسیژن و دی اکسیدکربن از میان غشای تنفسی تقریباً مطلوب است و PO₂ آلوئولی به طور طبیعی در سطح ۱۰۴ میلیمتر جیوه یعنی بین فشار اکسیژن هوای دمی یعنی ۱۴۹ میلیمتر جیوه و خون وریدی (۴۰ میلیمتر جیوه) قرار خواهد گرفت. به همین ترتیب Poo آلوئولی هم در حد ۴۰ میلیمتر جیوه (بین ۴۵ میلیمتر جیوه در خون وریدی و صفر میلیمتر جیوه در هوای دمی) خواهد بود. بنابراین در شرایط عادی PO₂ در هوای آلوئولی به طور متوسط به ترتیب ۱۰۴ میلیمتر جیوه جیوه و ۴۰ میلیمتر جیوه هستند.

مفهوم شنت فيزيولوژيک

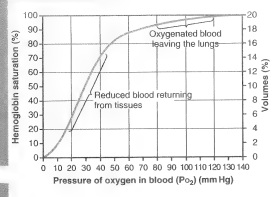
هر گاه V_A/Q کمتر از حد طبیعی باشد، تهویه کافی برای مهیاکردن اکسیژن لازم برای اکسیژندهی کامل خون از طریق مویرگهای آلوئولی وجود ندارد. به این ترتیب بخش مشخصی از خون وریدی که از مویرگهای ریوی میگذرد، اکسیژندهی نمیشود. به این بخش تهویه نشده، خون شنت شده گفته میشود. همچنین مقداری خون اضافی نیز به جای مویرگهای طبیعی از عروق برونشی میگذرد که اکسیژنرسانی به بافت ریه را بر عهده دارند. این مقدار به طور طبیعی حدود ۲ درصد برون ده قلبی را تشکیل میدهد و این خون هم خون شنت شده و بدون اکسیژن است.

مفهوم فضاى مرده فيزيولوژيک

هنگامی که تهویه برخی از آلوئولها زیاد باشد، در حالی که جریان خون آنها کم است، اکسیژن بسیار بیشتری در آلوئولها در دسترس خواهد بود که همه این مقدار نمی تواند توسط جریان خون آلوئولی برداشته شود. در نتیجه، تهویه این آلوئولها هدر رفته محسوب می شود. تهویه فضاهای مرده آناتومیک مجاری تنفسی نیز تلف می شود. مجموع این دو نوع تهویه هدر رفته، فضای صرده فیزیولوژیک نامیده می شود.

اختلالات نسبت تهویه به خونرسانی

در یک فرد طبیعی در حالت ایستاده، جریان خون مویرگی ریه و تههیه آلوئولی هر دو به طور قابل توجهی در قسمتهای بالایی ریه کمتر از قسمتهای پایین تر آن هستند، اگر چه از سمت پایین به بالای ریه، جریان خون



شكل ٨٠٨ منحنى تجزيه اكسيژن - همو گلوبين.

مى كند.

وقتی اکسیژن توسط سلولها مصرف می شود و دی اکسید کربن تولید می گردد، PCO₂ میان بافتی افزایش می یابد. به دلیل PCO₂ بالای سلول، دی اکسیدکربن از سلولها به مویرگهای بافتی منتشر می شود.

یک تفاوت بزرگ بین نحوه انتشار دی اکسیدکربن و اکسیدکربن و جسیرن وجود دارد: دی اکسیدکربن ۲۰ برابر سریعتر از اکسیژن منتشر می شود. به این ترتیب اختلاف فشار لازم برای انتشار دی اکسیدکربن، همواره بسیار کمتر از اختلاف فشار لازم برای انتشار اکسیژن است.

PCO₂ در داخل سلول، ۴۶ میلیمتر جیوه و PCO₂ مایع میان بافتی، ۴۵ میلیمتر جیوه است. PCO₂ خون شریانی که وارد بافتها می شود، ۴۰ میلیمتر جیوه و PCO₂ خون وریدی که بافتها را ترک میکند، ۴۵ میلیمتر جیوه است.

با توجه به اینکه PCO_2 هـوای آلوئـولی ۴۰ میلی متر جیوه است، پس تنها اختلاف ۵ میلیلیتر جیوه بین PCO_2 خون وریدی که وارد ریهها می شود و PCO_2 هـوای داخـل آلوئولها وجود دارد. همین اختلاف فشار اندک سبب خروج PCO_2 از خون وریدی و ورود آن به داخل آلوئولها می شود.

نقش همو گلوبین در انتقال اکسیژن

به طور معمول حدود ۹۷ درصد از اکسیژنی که از ریهها به بافتها منتقل می شود، در ترکیب شیمیایی با هموگلوبین موجود در گلبولهای قرمز خون است. سه درصد باقی مانده به صورت محلول در آب پلاسما و سلولهای خونی منتقل

بیشتر از تهویه دچار کاهش میگردد. در نتیجه، در بالای ریه $V^{\circ}_{A}/^{\circ}Q$ تا $V^{\circ}_{A}/^{\circ}Q$ تا برابر بیشتر از مقدار ایده آل است که سبب ایجاد درجات متوسطی از فضای مرده فیزیولوژیک در این نواحی ریه میشود. از طرف دیگر در پایین ریه، تهویه نسبت به جریان خون اندکی کمتر است، به طوری که $V^{\circ}_{A}/^{\circ}Q$ ، به جریان خون اندکی کمتر است، به طوری که $V^{\circ}_{A}/^{\circ}Q$ ، مقدار طبیعی است. در این ناحیه، قسمت اندکی از خون، اکسیژن رسانی نمی شود و ایجاد یک شنت فیزیولوژیک میکند.

بسیاری از افرادی که برای سالهای طولانی سیگار میکشند دچار درجات متفاوتی از انسداد برونشها میشوند. این حالت شاید سبب آمفیزم شود. آمفیزم نیز سبب تخریب بسیاری از دیوارههای آلوئولی میشود.

پس در بیماری انسدادی مزمن ریه، در برخی از نواحی ریه، شنت شدید فیزیولوژیک ایجاد شده (بـه عـلت انسـداد برونشها و عدم خونرسانی مـویرگهای ریـوی) و در سـایر نقاط، فضای مرده فیزیولوژیک پدید خواهد آمد (به عـلت از بین رفتن دیواره آلوئولها و مویرگهای خونی آنها).

انتقال اکسیژن و دیاکسیدگربن در خـون و مایعات بافتی

هنگامی که خون شریانی به بافتهای محیطی میرسد، PO_2 مویرگها حدود ۹۵ میلی متر جیوه است ولی فشار اکسیژن در مایع میان بافتی که سلولهای بافتهای بدن را احاطه می کند به طور متوسط ۴۰ میلی متر جیوه می باشد. در نتیجه اختلاف فشار اولیه قابل توجهی وجود دارد که سبب انتشار سریع اکسیژن از خون مویرگی به بافتها می شود. این انتشار چنان سریع است که PO_2 مویرگی تقریباً با فشار ۴۰ میلی متر جیوه مایع میان بافتی برابر می شود. به این ترتیب، PO_2 خونی که مویرگهای بافت را ترک کرده و وارد وریدهای سیستمیک می شود هم حدود ۴۰ میلی متر جیوه است.

همیشه اکسیژن توسط سلولها در حال مصرف است. در نتیجه PO₂ داخل سلولی در سلولهای بافتهای محیطی پایین تر از PO₂ مویرگهای محیطی است. همچنین در موارد متعددی، فاصله فیزیکی قابل توجهی بین مویرگها و سلولها وجود دارد. به این ترتیب PO₂ داخل سلولی طبیعی از حداقل ۵ میلی متر جیوه تا حداکثر ۴۰ میلی متر جیوه تغییر

مىشود.

هنگامی که PO_2 بالا است، اکسیژن به هموگلوبین متصل می شود ولی هنگامی که PO_2 پایین است، اکسیژن از هموگلوبین آزاد می گردد. این مکانیسم اختصاصی انتقال اکسیژن از ریدها به بافتهاست. شکل A-V، منحنی تجزیه اکسیژن – هموگلوبین را نشان می دهد. با توجه به منحنی تجزیه می توان دید که میزان اشباع معمول خون شریانی سیستمیک از اکسیژن به طور متوسط ۹۷ درصد است. برعکس، خون وریدی طبیعی که از بافتهای محیطی بر می گردد، دارای درصد اشباعی برابر ۷۵ درصد می باشد.

در هر ۱۰۰ میلی لیتر از خون انسان به طور طبیعی ۱۵ گرم هموگلوبین وجود دارد. هر گرم هموگلوبین هم می تواند با ۱/۳۴ میلی لیتر اکسیژن ترکیب شود. پس هر ۱۰۰ میلی لیتر خون افراد طبیعی قادر است با حدود ۲۰ میلی لیتر اکسیژن ترکیب گردد.

عواملی که منحنی تجزیه اکسیژن -هموگلوبین را جابخا میکنند

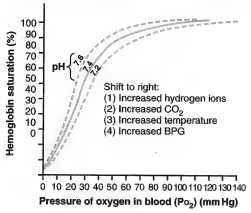
عوامل متعددی وجود دارند که می توانند منحنی تجزیه اکسیژن – هموگلوبین را به سمت راست یا چپ جابجا کنند (شکل P-Y). جابجایی یا شیفت منحنی به سمت راست، تمایل اتصالی اکسیژن به هموگلوبین را کاهش داده و در نتیجه اکسیژن با سهولت بیشتری از هموگلوبین جدا می شود. جابجایی منحنی به سمت چپ نیز سبب می شود تا اکسیژن با تمایل بیشتری به هموگلوبین متصل گردد.

عواملی که منحنی تجزیه اکسیژن – هـموگلوبین را بـه سمت راست جابجا مـیکنند، عـبارتند از: کـاهش اکسیژن، افــــزایش ۲ و ۳ – بـــیفسفوگلیسرات (کـاهش (کـاهش)، افزایش غـلظت یـونهای هـیدروژن (کـاهش) و افزایش دما.

عواملی که منحنی را به سمت چپ جابجا میکنند، شامل موارد ذیل میباشند: افزایش اکسیژن، کاهش CO_2 ، کاهش غلطت یونهای هیدروژن کاهش و PH)، کاهش دما، حضور مونوکسید کربن PH)، وجود هموگلوبین جنینی (هموگلوبین PH).

اثر بوهر والنر هالدان

جابجایی منحنی تجزیه اکسیژن – هـموگلوبین بـه سـمت



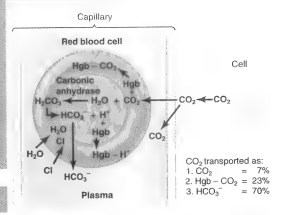
شکل ۹-۷. جابجایی منحنی تجزیه اکسیژن – هموگلوبین بـر اثـر عوامل مختلف.

راست در پاسخ به افزایش دی اکسیدکربن و یون هیدروژن، تأثیر قابل توجهی بر تشدید آزادشدن اکسیژن از خون به بافتها و تشدید اکسیژنگیری خون در ریهها دارد. این اثر که اثر بوهر نامیده می شود، بدین شرح می باشد: وقتی خون از بافتها عبور می کند، دی اکسیدکربن از سلولهای بافت به خون منتشر می شود. این امر سبب افزایش PCO2 خون شده و خود سبب افزایش غلظت بیدیده سبب جابجایی منحنی تجزیه اکسیژن – هموگلوبین به سمت راست شده و باعث جدایی اکسیژن از هموگلوبین به می شود. در نتیجه مقادیر بیشتری از اکسیژن به بافتها می شود. در نتیجه مقادیر بیشتری از اکسیژن به بافتها منتقل خواهد شد.

دقیقاً عکس این پدیده در ریهها رخ میدهد، جایی که دی اکسیدکربن از خون به آلوئولها منتشر می شود. این اتفاق PCO₂ خون را کم میکند، غلظت یون هیدروژن را کاهش میدهد و منحنی تجزیه اکسیژن – هموگلوبین را به سمت چپ و بالا جابجا میکند. به این ترتیب مقدار اکسیژنی که در هر PO₂ آلوئولی فرض شده با هموگلوبین ترکیب می شود، به طور قابل توجهی افزایش می یابد و این امر باعث انتقال بیشتر اکسیژن به بافتها می شود. این پدیده معروف به افرادان است.

تركيب همو گلو بين با مونو كسيد كربن

مونوکسید کربن (CO) در همان محل اتصال اکسیژن به



شکل ۷ ۱ انتقال دی اکسید کربن در خون.

دی اکسیدکربن علاوه بر آب قادر است با خود مولکول هموگلوبین نیز (همانند ترکیب اکسیژن با هموگلوبین) ترکیب گردد و تشکیل ترکیبی به نام کاربامینوهموگلوبین را بدهد. این ترکیب بسیار ناپایدار بوده و CO₂ به راحتی می تواند از هموگلوبین جدا شود. این ترکیب قادر است ۲۳ درصد باقی مانده دی اکسیدکربن را از سلولها و بافتها به ریهها منتقل کند.

Supering and the Company

نسبت تولید (دفع) دی اکسیدکربن به مصرف (جذب) اکسیژن، نبادل تنفسی (R) نامیده می شود که به زبان ریاضی چنین بیان می شود:

$R = \frac{\alpha_{ij}}{\alpha_{ij}} \frac{2\alpha_{ij}}{\alpha_{ij}} \frac{2\alpha_{ij$

مقدار R در شرایط مختلف تغییر می کند. وقتی فردی فقط کربوهیدرات مصرف می کند، مقدار R در وی تقریباً مساوی با ۱/۰ است. برعکس هنگامی که فرد به طور کامل از چربیها استفاده می کند، مقدار R تا V-۰ کاهش می بابد. همچنین اگر فردی فقط از پروتئینها به عنوان ماده غذایی استفاده کند، مقدار R وی حدود V-۰ خواهد بود. میزان R در فردی با رژیم غذایی معمولی شامل مقادیر متوسطی از کربوهیدراتها، چربیها و پروتئینها، حدود V-۱ می باشد.

مولکول هموگلوبین با هموگلوبین ترکیب می شود. به این ترتیب، CO می تواند اکسیژن را از هـموگلوبین جـدا کـند و ظرفیت حمل اکسیژن خون را کم نماید. همچنین این ماده حدود ۲۵۰ برابر محکم تر از اکسیژن به هموگلوبین مـتصل می شود.

فردی که به شدت با مونوکسیدکربن مسموم شده است را می توان با تجویز اکسیژن خالص درمان کرد زیرا اکسیژن با فشار بالای آلوئولی می تواند به سرعت جایگزین مونوکسیدکربن شود. همچنین تجویز همزمان دی اکسید کربن ۵ درصد نیز ممکن است برای بیمار مفید باشد، زیرا دی اکسیدکربن، مرکز تنفسی را به شدت تحریک می کند و سبب افزایش تهویه آلوئولی و کاهش مونوکسید کربن آلوئولی می شود.

انتقال دی اکسیدکرین در خون

انتقال دی اکسیدگربن در خون به اندازهٔ انتقال اکسیژن مشکل ساز نیست، زیرا در بدترین شرایط هم دی اکسیدکربن می تواند با مقادیر بسیار بیشتری نسبت به اکسیژن منتقل شود. بخش اندکی از دی اکسیدکربن به شکل محلول به ریهها منتقل می شود. این مقدار حدود ۷ درصد کل دی اکسیدکربنی است که به طور معمول منتقل می شود.

دی اکسیدکربن محلول در خون می تواند با آب واکنش در داخل دهد و سبب تشکیل اسید کربنیک گردد. این واکنش در داخل گلبولهای قرمز انجام می گیرد و آنزیم کاتالیز کننده آن، کربنیک انهیدراز می باشد. پس از تشکیل اسید کربنیک، این ماده به بی کربنات و یون هیدروژن تجزیه می شود. بیشتر یونهای هیدروژن در داخل گلبول قرمز با هموگلوبین ترکیب می شوند. یونهای بی کربنات نیز توسط یک پروتئین حامل در به بیرون از گلبولهای قرمز می رود. این پروتئین حامل در عوض خارج کردن یک یون بی کربنات، یک یون کلر را وارد گلبول قرمز می کند. این پدیده معروف به جابجایی کلر گلبول قرمز می کند. این پدیده معروف به جابجایی کلر گلبول قرمز می کند. این پدیده معروف به جابجایی کلر است.

ترکیب دی اکسیدکربن با آب و تولید اسید کربنیک، مسئول انتقال ۷۰ درصد از دی اکسیدکربن از سلولها و بافتهای بدن به ریهها می باشد. به عبارت دیگر بیشترین مقدار CO₂ به شکل بیکربنات در مایعات بدن منتقل می گردد.

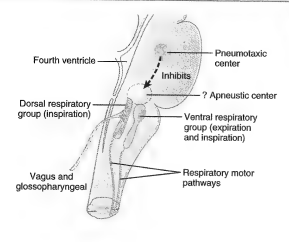
تنظيم تنفس

مركز تنفس

دستگاه عصبی موظف است تا میزان تهویه ألوئولی را تقریباً به طور دقیق متناسب با نیاز بدن به مصرف اکسیژن و دفع دی اکسیدکربن تنظیم کند. همان طور که در شکل ۱۱–۷ مشاهده میکنید، مرکز تنفس از چند گـروه نـورونی کـه بـه صورت دوطرفه در بصل النخاع و پل مغزی قرار گرفته اند، تشکیل شده است. این مرکز به چهار مجموعه از نورونها تقسیم می شود: ۱) گروه نـورونهای تـنفسی پشـتی کـه در بخش خلفی بصل النخاع قرار گرفته و سبب دم می شود، ۲) گروه تنفسی شکمی که در قسمت شکمی جانبی بصل النخاع قرار دارد و به طور عمده سبب بازدم ارادی می شود، ۳) مرکز پنوموتاکسیک که در خلف بخش فوقانی پل قرار گرفته، به طور عمده سرعت و عـمق تـنفس را کـنترل میکند یعنی سبب توقف عمل دم می شود و ۴) مرکز آینوستیک که در بخش شکمی یا قدامی پل مغزی قرار گرفته و عملكرد أن مخالف عملكرد مركز پنوموتاكسيك است، يعنى با جلوگیری کردن از توقف مرحله دم، سبب طولانی شدن آن مے گردد۔

نورونهای گروه تنفسی پشتی تقریباً در بیشتر طول نورونهای گروه تنفسی پشتی تقریباً در بیشتر طول بصل النخاع کشیده شدهاند. اغلب این نورونها در هسته نورونهای گروه تنفسی پشتی ایجاد می شود. سیگنالهای عصبی که به عضلات دمی و به خصوص دیافراگم میروند، به صورت آنی تخلیه نمی شوند، بلکه در تنفس طبیعی، این سیگنالها به طور ضعیف شروع شده و طی حدود ۲ ثانیه به آرامی به صورت بالارونده افزایش می یابند. سپس به طور ناگهانی به مدت ۳ ثانیه قطع می شوند که این امر تحریک دیافراگم را از بین می برد و به خاصیت ارتجاعی ریهها و دیواره قفسه سینه اجازه می دهد که سبب بازدم شوند. سپس دیواره قفسه سینه اجازه می دهد که سبب بازدم شوند. این سیگنال دمی دوباره یک چرخه دیگر را آغاز می کند. این چرخه بارها و بارها تکرار می شود و عمل بازدم در بین این سیگنالها رخ می دهد.

مرکز پنوموتاکسیک که در پشت هسته پارابراکیالیس قرار دارد، سیگنالهایی را به ناحیه دمی (گروه تنفسی پشتی) ارسال میکند. این سیگنالها سبب قطع عمل ناحیه دمی میشوند. بدین ترتیب مدت عمل دم کاهش مییابد.



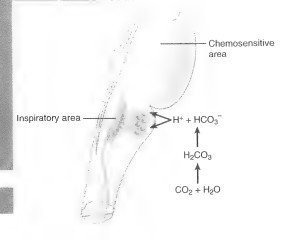
شكل ۱۱-۷. ساختار مركز تنفسى.

نورونهای گروه تنفسی شکمی در دو طرف بصل النخاع و در قسمت قدامی ناحیه تنفسی پشتی قرار دارند. این دسته از نورونها در طی تنفس آرام و طبیعی غیرفعال هستند. عمل دم در نتیجه فعالیت ناحیه دمی و عمل بازدم در نتیجه عدم فعالیت ناحیه دمی اتفاق می افتد. تحریک شدن این ناحیه سبب عمل دم و بازدم عمیق می شود. پس این ناحیه فقط در دم و بازدم عمیق نقش دارد.

رفلکس هرینگ - بروئر

علاوه بر مکانیسمهای کنترل تنفسی دستگاه عصبی مرکزی که همگی در ساقه مغز سازماندهی میشوند، سیگنالهای اعصاب حسی ریهها نیز به کنترل تنفس کمک میکنند. مهمترین این عوامل، گیرندههای کششی هستند که در قسمتهای عضلانی دیوارههای برونشی و برونشیولی ریهها قرار دارند.

هنگامی که ریهها بیش از حد پر شوند، این گیرندهها تحریک می شوند و سیگنالها را از اعصاب واگ به گروه نورونهای تنفسی پشتی می فرستند. این سیگنالها به روشی شبیه به سیگنالهای مرکز پنوموتاکسیک بر دم تأثیر می گذارند و عمل دم و در نتیجه پرشدن بیش از حد ریهها را متوقف می کنند. این پدیده رفلکس هرینگ - بروئر نامیده می شود.



شكل ١٢-٧. مركز شيميايي كنترل تنفس ساقه مغز.

اغلب گیرندههای شیمیایی در اجسام کاروتید قرار دارند و برخی از آنها نیز در اجسام آئورتی واقع در قوس آئورت متمرکز هستند. اجسام کاروتید به صورت دوطرفه در محل دو شاخه شدن شریانهای کاروتید مشترک قرار گرفتهاند. رشتههای عصبی آوران آنها با عبور از اعصاب هرینگ به اعصاب زبانی حلقی و سپس به ناحیه تنفسی خلفی در بصل النخاع میروند. اجسام آئورتی در طول قوس آئورت قرار دارند و رشتههای عصبی آوران آنها توسط اعصاب واگ به ناحیه تنفسی پشتی بصل النخاع میرود. وقتی غلظت اکسیژن ناحیه تنفسی پشتی بصل النخاع میرود. وقتی غلظت اکسیژن در خون شریانی به کمتر از حد طبیعی افت کند، گیرندههای شیمیایی به شدت تحریک میشوند. افزایش غلظت دی اکسیدکربن یا یون هیدروژن نیز گیرندههای شیمیایی را تحریک میکند، ولی اثر آنها بسیار ناچیز است.

اجسام کاروتید و آئورتی حاوی سلولهای متعدد بسیار اختصاصی هستند که سلولهای گلوموسی نامیده می شوند و به شکل مستقیم یا غیرمستقیم به پایانههای عصبی متصل می باشند. سلولهای گلوموسی به عنوان کمورسپتور عمل می کنند که توسط هیپوکسی فعال شده و سپس پایانههای عصبی را تحریک می کنند. نحوه فعال شدن سلولهای گلوموسی در شکل ۲۴–۷ نشان داده شده است. کاهش فشار اکسیژن خون (PO₂) سبب بسته شدن کانالهای پتاسیمی حساس به اکسیژن در غشای این سلولها می شود. در نتیجه، سلول دپلاریزه شده و متعاقب آن کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ باز می شوند. ورود کلسیم به داخل سلول

grandade didentification for y in a 300

هدف نهایی تنفس، حفظ غلظتهای مناسبی از اکسیژن، دی اکسیدکربن و یبونهای هیدروژن در بافتها است. دی اکسیدکربن اضافی یا یونهای هیدروژن اضافی در خون به طور عمده مستقیماً بر خود مرکز تنفسی اثر می کنند و سبب افزایش شدید قدرت سیگنالهای حرکتی دمی و بازدمی صادره به عضلات تنفسی می شوند.

برعکس، اکسیژن اثر مستقیم قابل توجهی بر کنترل تنفس در مرکز تنفسی مغز ندارد و در عوض به طور کامل بر گیرندههای شیمیایی محیطی موجود در اجسام کاروتید و آئورتی اثر میکند. این گیرندهها در پارگراف بعدی به طور کامل شرح داده شدهاند.

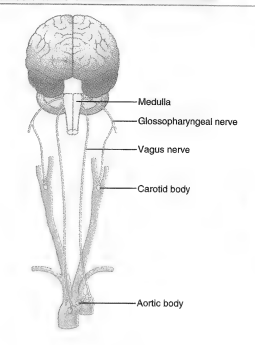
یک ناحیه نورونی دیگر که ناحیه حساس سیمیایی نامیده می شود، در شکل -17 نشان داده شده است. این ناحیه به تغییرات PCO_2 یا غلظت یون هیدروژن خون بسیار حساس است و سایر اجزای مرکز تنفسی را تحریک می کند. نورون های حسی در ناحیه حساس شیمیایی به طور

نورونهای حسی در ناحیه حساس شیمیایی به طور خاص به وسیله یونهای هیدروژن تحریک میشوند. یونهای هیدروژن تحریک میشوند. یونهای هیدروژن مستقیماً نمی توانند از سد خونی مغزی عبور کنند ولی CO2 پس از عبور از سد خونی – مغزی با آب واکنش داده و در نهایت تبدیل به یون هیدروژن و یون بی کربنات میشود. سپس یون هیدروژن به طور مستقیم می تواند بر مرکز شیمیایی کنترل تنفسی مغز اثر کند و میزان تنفس را تحت تأثیر قرار دهد.

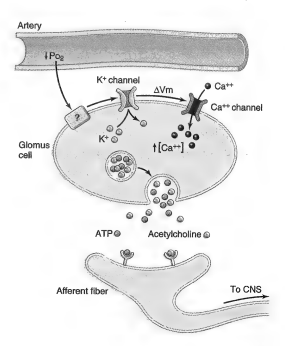
کنترل شیمایی تنفس شوسط کیرندههای

علاوه بر کنترل فعالیت تنفس توسط مرکز عصبی و شیمیایی تنفس در سیستم عصبی مرکزی، مکانیسم دیگری نیز برای کنترل تنفس وجود دارد. این مکانیسم در شکل ۱۳-۷ نشان داده شده است.

این سیستم، سیستم کیرندههای شبمیایی محیطی نام دارد. این گیرندهها به خصوص در تشخیص تغییرات غلظت اکسیژن در خون اهمیت دارند، اگر چه به میزان کمتر به تغییرات دی اکسیدکربن و غلظت یون هیدروژن نیز پاسخ می دهند.



شکل ۱۳-۷. کنترل تنفس توسط گیرندههای شیمیایی محیطی در اجسام کاروتید و آفررتی.



شکل ۱۴-۷. نحوه فعال شدن سلول گلوموسی حسگر اکسیژن در جسم کاروتید توسط هیپوکسی یا کاهش PO₂.

سبب آزادسازی نوروترانسمیترهایی می شود که نورونهای ارسال کننده پیامهای عصبی به مرکز تنفسی CNS را فعال میکنند. این نوروترانسمیترها عبارتند از ATP، استیل کولین و دوپامین.

ار تباط متقابل بین عوامل شیمیایی و عصبی در کنتر ل تنفس

ظاهراً سیگنالهای عصبی به طور مستقیم مرکز تنفس را به مقدار مناسب برای تأمین اکسیژن اضافی لازم برای فعالیت و خارج کردن دی اکسید کربن اضافی تحریک می کنند. ولی چون سیگنالهای عصبی کنترل کننده تنفس گاهی خیلی قوی یا خیلی ضعیف هستند، در این حالت عوامل شیمیایی برای حفظ غلظت اکسیژن، دی اکسید کربن و یون هیدروژن در مایعات بدن در نزدیک ترین مقدار ممکن به مقدار طبیعی، نقش مهمی بازی می کنند.

سایر عواملی که بر تنفس مؤثرند

کنترل ارادی تنفس

تنفس را می توان در دوره های زمانی کوتاه مدت به طور ارادی کنترل نمود و شخص می تواند به حدی زیاد یا کم نفس بکشد که اختلالات جدی ای در PO_2 و PO_2 در خون او به وجود آید.

تأثیرگیرندههای تحریکی در مجاری هوایی

اپی تلیوم نای، برونشها و برونشیولها با پایانههای عصبی که گیرندههای مواد محرک ریوی نامیده می شوند، پوشیده شده است. این گیرندهها با مواد مختلفی تحریک می شوند که می توانند سبب سرفه، عطسه و یا انقباض برونشها شوند.

عملكردگيرندههاي لريه

تعداد اندکی پایانهٔ عصبی حسی در دیوارههای آلوئولی مجاور با مویرگهای ریوی وجود دارد که نام گیرندههای آلاز عبارت "Juxta capillary" یا «کنار مویرگی» گرفته شده است. این گیرندهها به خصوص وقتی که مویرگهای ریوی از خون لبریز شوند یا وقتی ادم ریوی در شرایطی مثل نارسایی احتقانی قلب رخ دهد، تحریک میشوند. تحریک گیرندههای J در یک فرد ممکن است سبب احساس تنگی نفس شود.

ابنه ميز خواب

آپنه به معنی نبود تنفس خود به خودی است. در افرادی که دچار آپنه حین خواب هستند، دفعات و مدت آپنه بسیار زیاد است. آپنههای حین خواب میتوانند ناشی از انسداد راههای هوایی فوقانی و به خصوص حلق باشند و همچنین میتوانند ناشی از عدم تحریک مرکز تنفس توسط دستگاه عصبی مرکزی باشند که میتوانند عمل دم را متوقف کنند.

پاتوفیزیولوژی دستگاه تنفس

روشهای زیادی برای تشخیص ناهنجاریهای تنفسی وجود دارند که شرح آنها در این کتاب نمی گنجد. ولی به صورت خلاصه می توان به مواردی اشاره کرد که فیزیولوژیستهای بالینی و پزشکان متخصص ریه از آنها برای تعیین سطح سلامت دستگاه تنفسی استفاده می نمایند. برخی از این اندازه گیریها شامل اندازه گیری ظرفیت عرای، هوای جاری، ظرفیت باقی ماندهٔ عملی، فضای مرده، شنت فیزیولوژیک و فضای مرده فیزیولوژیک است که قبلاً در این فصل توضیح داده شدهاند.

سایر اندازه گیریها که شامل بررسی گازهای خونی (تعیین میزان فشار CO_2 و فشار O_2 کون و PH خون است، تا حدودی مشکل میباشد و نیاز به دستگاههای پیشرفته دارد. همچنین برای پیبردن به اختلالات ویژه اعم از کیفوز، اسکولیوز، پلورزی فیبروتیک، انسداد نسبی راههای هوایی و ...، حداکثر جریان بازدمی و ظرفیت حیاتی خارج شده در طی بازدم تحت فشار (FVC) را اندازه گیری مینمایند.

برخی از روشهای سنجش عملکرد تنفسی حداکثر جریان بازدمی

هنگامی که فردی با حداکثر شدت، بازدم انجام میدهد، سرعت جریان هوای بازدمی به یک حداکثر میرسد که حداکثر جریان بازدمی نام دارد. این مقدار در حدود ۴۰۰۱/min است. هر چه حجم ریه کمتر باشد، این مقدار نیز کاهش مییابد. دو دسته از بیماریهای عمده بر روی حداکثر جریان بازدمی تأثیر میگذارند. بنابراین میتوان با سنجش این جریان، به وجود چنین بیماریهایی پی برد. این بیماریها عبارتند از بیماریهای محدود کننده و بیماریهای

تأثير ادم مغزى

فعالیت مرکز تنفس ممکن است توسط ادم حاد مغزی حاصل از آسیب مغزی کاهش یابد یا متوقف شود. برای مثال سر ممکن است به یک جسم سخت برخورد کند. پس از این برخورد و ایجاد ادم مغزی، تنفس به طور گذرا قطع میشود.

بيهوشي

احتمالاً شایع ترین علت تضعیف و یا توقف تنفس، مصرف بیش از حد داروهای بیهوشی یا خوابآور است. به طور مثال پنتوباربیتال نسبت به بسیاری از داروهای بیهوشی دیگر مانند هالوتان، مرکز تنفس را بسیار بیشتر تضعیف میکند. مرفین نیز می تواند مرکز تنفس را به شدت تضعیف کند.

تنفس دورهای

یک اختلال تنفسی که تنفس دورهای نامیده می شود، در تعدادی از وضعیتهای غیرطبیعی رخ می دهد. فرد برای مدت کوتاهی نفس عمیق می کشد و سپس برای مدتی به آرامی نفس می کشد و این چرخه مرتبأ تکرار می شود. یکی از انواع تنفس دورهای معروف به شخص شین استوکس (Cheyne-Stokes) است.

علت تنفس شین استوکس به این ترتیب است که وقتی فردی بیش از حد نفس میکشد، مقدار زیادی دی اکسیدکربن از خون ریوی وی دفع میشود، در حالی که همزمان اکسیژن خون نیز افزایش می یابد. چند ثانیه طول می کشد تا خون ریوی تغییر یافته بتواند به مغز منتقل شود و تهویه اضافی را مهار کند. تا آن هنگام شخص همچنان بیش از حد، تهویه انجام می دهد. وقتی خونی که بیش از حد تهویه شده به مرکز تنفسی مغز می رسد، این مرکز به مقدار زیادی تضعیف می شود و تنفس مهار می گردد. حال، CO2 خون افزایش یافته و O2 آن کم میشود. تا وقتی که این خون به مرکز تنفسی برسد، تنفس همچنان مهار شده باقی میماند. سپس مرکز تنفسی به شدت تحریک می شود و این چرخه بارها و بارها تکرار می گردد. تنفس شین استوکس به طور خیلی ضعیف در افراد وجود دارد ولی در دو حالت می تواند شدید و نمایان شود: ۱) وقتی تأخیری طولانی برای انتقال خون از ر به ها به مغز روی می دهد و ۲) وقتی گین فیدیک منفی در نواحی کنترل کنندهٔ تنفس (در نتیجه آسیب مغزی) افزایش

انسدادي.

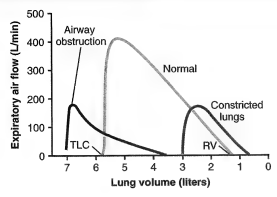
در شکل 10^{-1} ، منحنی حداکثر شدت جریان بازدمی طبیعی در وسط نشان داده شده است. محور عمودی، سرعت جریان بازدمی را نشان می دهد و محور افقی نشان دهـنده حجم ریه است. هنگامی که فرد یک دم عمیق انجام می دهد، ریه تا حداکثر ظرفیت خود (TLC) که 0.00 میلی لیتر است، پر می شود. هنگامی که فرد با حداکثر نیرو، بازدم انجام می دهد، ابتدا حجم ریه به سرعت کاهش می یابد اما هر چه حجم ریه کمتر می شود، حداکثر جریان بازدمی هم کمتر می شود. در نهایت، ریه تا حداکثر ممکن خالی می شود و فقط حجم باقیمانده (RV) که 0.00

در بیماریهای متحدود کننده ریه از قبیل سل و سیلیکوز، ظرفیت کل ریه (TLC) و حجم باقی مانده کاهش می یابد (منحنی سمت راست شکل V-1). از طرفی چون حجم ریهها کاهش یافته است، حداکثر جریان بازدمی نیز تا حد زیادی کاهش می یابد.

در بیماریهای انسدادی ریه از قبیل آسم، مقاومت راههای هوایی افزایش یافته و بازدم به سختی انجام میگیرد. بنابراین هوا در داخل ریهها به دام افتاده و خروج آن با مشکل مواجه می شود. همین اثر سبب بزرگ شدن ریهها و در نتیجه افزایش TLC و RV می شود (منحنی سمت چپ شکل ۲۵–۷). پس مشخصه بیماریهای انسدادی ریه عبارتند از کاهش حداکثر جریان بازدمی و همچنین افزایش عبارتند از کاهش

ظرفیت حیاتی بازدمی تحت فشار

مقدار هوایی که فرد پس از یک دم عمیق، با حداکثر تلاش بازدمی و با بیشترین سرعت ممکن به داخل اسپیرومتر میدمد، ظرفیت حیاتی بازدمی تحت فشار (FVC) نام دارد. مقداری از FVCکه طی ثانیه اول خارج میشود، FEV1 نام دارد. کل مرحله بازدم ۳ ثانیه طول میکشد، اما در طی ثانیه اول، ۸۰٪ از کـل FVC از ریـهها خـارج میشود، یعنی ۴EV1/FVC و ۲۰٪ هوای باقیمانده در طی ۲ ثانیه بعدی خـارج میگردد. بـا انسـداد راه هـوایی، نسبت بعدی خـارج میگردد. بـا انسـداد راه هـوایی، نسبت بعدی خـارج میگردد. بـا انسـداد راه هـوایی، نسبت بعدی خـارج میگردد. بـا شدت انسداد مجاری هوایی میباشد.



شکل ۱۵-۷. تأثیر دو ناهنجاری تنفسی (ریههای محدود شده و انسداد مجاری هوایی) بر منحنی حداکثر شدت جریان بازدمی و حجم ریهها. TLC: ظرفیت کلیه ریه؛ RV: حجم باقیمانده.

ویژگیهای فیزیولوژیک ناهنجاریهای خاص ریوی

آمفیزم ریوی مزمن

عبارت آمفیزم ریوی به معنی وجود هوای اضافی در ریه است. در هر حال، این عبارت معمولاً برای توصیف روندهای ترکیبی انسدادی – تخریبی ریه که به علت مصرف طولانی مدت سیگار ایجاد میشود، به کار میرود. در آمفیزم ریوی، مقاومت راههای هوایی افزایش مییابد و ظرفیت انتشاری ریه کاهش قابل توجهی دارد. همچنین در نسبت تهویه به جریان خون (VA/Q)، اختلال شدیدی ایجاد میشود. جریان خون (VA/Q)، اختلال شدیدی ایجاد میشود.

پنومونی

عبارت پنومونی یا دات الریه به هرگونه شرایط التهابی ریه گفته می شود که در آن، آلوئول ها با مایع و سلول های خونی پر شوند. یکی از عمده ترین انواع پنومونی، پنومونی باکتریایی است که عمدتاً توسط پنوموکوک ایجاد می شود. در این بیماری، غشای ریوی ملتهب شده و به شدت متخلخل می گردد. این حالت سبب خروج مایع و سلول های خونی از مویرگ ها به داخل آلوئول ها می گردد. این بیماری سبب ایجاد هیوکسی (اکسیژن پایین خون) و هیپرکاپنی (افزایش دی اکسیدکربن خون) می گردد. در این بیماری، میزان اشباع خون شریانی از اکسیژن تا حد زیادی کاهش می یابد.

آتلكتازي

است. این اتفاق می تواند در مناطق محدود و مشخصی از ریه است. این اتفاق می تواند در مناطق محدود و مشخصی از ریه یا در تمام ریه بیافتد. شایع ترین علل آن عبارتند از: ۱) انسداد کامل راههای هوایی یا ۲) عدم وجود سورفکتانت در مایع پوشانندهٔ آلوئولها. به علت اینکه خون ورودی به ریه عمدتاً وارد نواحی روی هم خوابیده نشده و از مناطقی که تهویه بهتری دارند، عبور می کند، درصد اشباع خون شریانی از اکسیژن چندان کاهش پیدا نمی کند.

آسہ

آسم با انقباض اسپاسمی عضلات صاف برونشیولها مشخص میشود که به طور نسبی، برونشیول را مسدود میکنند و باعث دشواری تنفس میشوند. اسم در ۳ الی ۵ درصد از افراد در زمانی از طول عمرشان دیده میشود.

علت معمول آسم، افزایش حساسیت برونشیولها و انقباض آنها در پاسخ به مواد خارجی موجود در هواست. حدود ۷۰ درصد از بیماران جوان هستند. آسم در اثر افزایش حساسیت آلرژیک، خصوصاً حساسیت به گردههای گیاهان ایجاد میشود. در بیماران مسنتر، علت آسم معمولاً افزایش حساسیت به محرکهای غیرآلرژن هوا، مثل دود است. ظرفیت باقیمانده عملی و حجم باقیمانده در طی یک حمله آسم به علت اختلال در خروج هوا از ریه، افزایش مییابند. همچنین در طول چند سال، قفسه سینه دائماً بزرگ میشود و باعث ایجاد یک سینهٔ بشکهای شکل میگردد.

سل,

در سل یا توبر کولوز، باسیلهای سل به بافت ریه حملهور شده و متعاقب آن دو واکنش در بافت ریه رخ می دهد: ۱) تهاجم ماکروفاژها به بافت آلوده و ۲) محصورشدن ضایعه توسط بافت فیبروز که تشکیل توبرکول می دهد. این عمل از گسترش بیشتر آلودگی در ریه جلوگیری می کند. ولی در ۳ درصد افرادی که به سل مبتلا می شوند اگر درمان انجام نگیرد، روند محصورکردن با شکست مواجه می گردد. بنابراین باسیل سل در ریه منتشر می شود و عمدتاً باعث تخریب باسیل سل در ریه منتشر می شود و عمدتاً باعث تخریب شدید بافت ریه و ایجاد حفرههای بزرگ در ریه می شود. این اثرات سبب کاهش شدید ظرفیت حیاتی و ظرفیت انتشار گازها در ریهها می شوند که در نهایت به مرگ منتهی خواهد شد.

شبيو كسني و اكسيران در داس

هیپوکسی علل مختلفی دارد که در زیر به برخی از آنها اشاره میگردد:

- اکسیژناسیون ناکافی خون در ریهها بنا به علل خارجی مثل کاهش اکسیژن جو یا کاهش تهویه به علت اختلال عصبی – عضلانی.
- بیماریهای ریوی که سبب کاهش در تهویه، کاهش در نسبت تهویه به خونرسانی و کاهش انتشار گازها از غشای تنفسی میگردند.
 - ۳. شنت از ورید به شریانها در ریهها.
- ۴. انتقال ناکافی اکسیژن توسط خون به بافتها به علت کم خونی، نارسایی گردش خون سیستمیک، نارسایی موضعی در گردش خون و یا ادم بافتی.
- ۵. ناتوانی بافت در مصرف اکسیژن به علت مسمومیت آنزیمهای اکسید کننده داخل سلولی (مثلاً در مسمومیت با سیانور) و یا کاهش قدرت مصرف اکسیژن توسط سلولها به علت کمبود ویتامینها یا سایر کوفاکتورها.

شبیزن تراپی در انواع مختلف هیپوکسی

اکسیژن را می توان از طریق: ۱) قراردان سر بیمار در چادری که پر از هوای پر اکسیژن باشد، ۲) دادن اکسیژن خالص یا اکسیژن با غلظت بالا از طریق ماسک به بیمار و ۳) دادن اکسیژن از طریق لوله داخل بینی، به بیمار رسانید.

اکسیژنرسانی بدین طریق در اکثر هیپوکسیها مفید است و می تواند جان بیمار را نجات دهد ولی اگر هیپوکسی ناشی از اختلال در سیستم آنزیمی سلولها باشد، اکسیژن درمانی فایده چندانی ندارد، چون سلولها قادر به استفاده از اکسیژن نمی باشند.

سيانوز

عبارت سیانوز به معنی آبی شدن پوست به خاطر وجود مقادیر اضافی هموگلوبین داکسیژنه در عروق خونی پوست است.

هيپر كاينه

هیپرکاپنه به معنی افزایش دی اکسیدکربن در مایعات بدن است. ممکن است تصور کنید، هر شرایط تنفسی که باعث هیپوکسی میشود، می تواند باعث هیپرکاپنی هم بشود ولی

هیپرکاپنی اغلب همراه با هیپوکسی ناشی از کاهش تهویه یا نارسایی گردش خون دیده میشود.

تنگي نفس

تنگی _{نفس} یا دی**س**پنه به معنی ناراح*تی* روانی به همراه عدم توانایی در تهویه کافی برای تأمین هوای مورد نیاز است.

حداقل سه فاکتور در شکلگیری احساس تنگی نفس نقش دارند: ۱) غیرعادیبودن گازهای تنفسی در مایعات بدن خصوصاً هیپرکاپنی و با شدت کمتر، هیپوکسی، ۲) مقدار کاری که عضلات باید برای یک تهویه کامل انجام دهند و ۳) وضعیت روانی.

تنفس مصنوعي

انواع مخصوصی از دستگاه تنفس مصنوعی مـوجود است و هر کدام اصول کارکرد مربوط به خود را دارند. دستگاههای ابتدایی تر معمولاً به ریهها آسیب میرساندند، چرا کـه فشـار مثبت زیادی ایجاد میکردند. دستگاههای تنفسی مـصنوعی امروزی، فشاری قابل تنظیم دارند و بدین تـرتیب مـیتوان اکسیژن را با فشار دلخواه به بیمار رسانید. دستگاههای تنفس مصنوعی عمدتاً بر دو نوع هستند. یک نوع از آنها که کمتر مورد استفاده قرار میگیرد، حاوی مخزنی است که در اطراف قفسه سینه قرار گرفته و با ایجاد فشار منفی، سبب ورود هوا به داخل ریهها میشود. نوع دیگری از این دستگاهها، هوا را مضنوعی به علت فشاری که بر وریدهای ریوی وارد میکنند، میتوانند بازگشت وریدی و برون ده قلبی را کاهش دهند و اگر می تواند ریش از حد بالا باشد، حتی سبب مرگ میشوند.

فیزیولوژی هوانوردی، فضا و فیزیولوژی غواصی در اعماق دریا

فيزيولوژي فضا

ارتفاعات بلند با توجه به خصوصیاتی که دارند، می توانند روی فیزیولوژی بدن تأثیر گذار باشند. جدول 1-A، فشارهای تقریبی جو، اکسیژن و سایر گازها را در ارتفاعات مختلف نشان می دهد.

در ارتفاعات بلند، دی اکسیدکربن به طور دائم از گردش خون ریوی به درون آلوئولها دفع میشود. همچنین آب از سطوح تنفسی به درون هوای دمی تبخیر می شود. این دو گاز، اکسیژن موجود در آلوئولها را رقیق میکنند و به این ترتیب از غلظت اکسیژن در این ناحیه میکاهند. با توجه به جدول فوق، با افزایش ارتفاع و کاهش فشار اکسیژن جو، فشار گاز دی اکسیدکربن و بخار آب می تواند اثرات منفی زیادی در جذب اکسیژن توسط ریهها داشته باشد. پس فردی که سازش پیدا نکرده است، نمی تواند همانند فرد سازش یافته به ارتفاعات، در ارتفاعات بلند از فشار اکسیژن پایین استفاده نماید. ولی فردی که در ارتفاعات بالا از محفظه اکسیژن خالص استفاده مىنمايد، مىتواند همانند افراد سازش يافته به ارتفاعات، مسافت زیادی را در فضا صعود کند. برخی از آثار مهم هیپوکسی در فرد سازش نیافته با ارتفاعات که هوا تنفس میکند و به ارتفاعی حدود ۱۲۰۰۰ پا صعود کرده است، عبارتند از: خواب آلودگی، بی حالی، خستگی ذهنی و عـضلانی، گـاهی سردرد، گـهگاه تـهوع و برخی اوقات سرخوشی. این آثار در ارتفاعات بالاتر از ۱۸۰۰۰ پایی تا مرحله پرش عضلانی یا تشنج پیشرفت میکنند و در بالای ۲۳۰۰۰ یا در یک فرد سازش نیافته به ارتفاع به کمایی که سریعاً به مرگ می انجامد، ختم می شود.

سازش بافشار یابین اکسیزن

فردی که برای روزها، هفتهها یا سالها در ارتفاعات بلند زندگی میکند، با فشار اکسیژن پایین سازش مییابد؛ به طوری که کاهش اکسیژن سبب واردشدن آثار زیان آور کمتری بر بدن میشود و این امر امکان کار سختتر بدون بروز آثار هیپوکسی یا صعود به ارتفاعات باز هم بالاتر را فراهم میکند. عوامل عمدهٔ ایجادکننده سازش به ارتفاع عبارتند از:

- ۱) افزایش شدید در تهویه ریوی
- ۲) افزایش تعداد گلبولهای قرمز خون
 - ۳) افزایش ظرفیت انتشاری ریهها
- ۴) افزایش رگزایی در بافتهای محیطی
- ۵) افزایش قابلیت مصرف اکسیژن توسط سلولها

یکی از عواملی که در سازش با هیپوکسی نقش بسیار مهمی دارد، قاکبورهای الفاء شونده با هیپوکسی (IIIIs) میباشند. HIFs فاکتورهای نسخهبرداری متصل شونده به DNA هستند که در پاسخ به کاهش سطح اکسیژن در دسترس، فعال شده و ژنهایی را فعال میکنند که مسئول کد کردن پروتئینهای مورد نیاز برای رساندن مقادیر کافی از اکسیژن به بافتها میباشند.

بیماری کوه کر دنکی

کوه گرفتگی به دو دسته حاد و مزمن تقسیم می شود. در کوه گرفتگی حاد معمولاً دو اتفاق می افتد که شامل ادم حاد مغزی و ادم حاد ریوی است. اگر اقامت در کوه یا ارتفاعات بلند ادامه یابد، بیماری کوه گرفتگی تبدیل به حالت مزمن می شود. این بیماری نیز شامل برخی از آثار مهمی است که عبارتند از: افزایش توده گلبولهای قرمز، افزایش فشار شریانی ریه، بزرگشدن سمت راست قلب، کاهش فشار شریانی محیطی،

جدول ۱-۸ اثرات قرار گرفتن حاد در معرض فشارهای جوی پایین روی غلظت گازهای آلوئولی و میزان اشباع خون شریانی از اکسیژن *.

				استنشاق هوا		استنشاق اكسيژن خالص			
ارتفاع فشار جو	ار جو	فشار	فشار	فشار	اشباع خون	فشار دیاکسید	فشار اکسیژن	اشباع خون	
(فوت/ متر) ((میلی	لىمتر	اکسیژن	دىاكسيد	اکسیژن در	شریانی از	کرین در	در آلوئولها	شریانی از
	جيوه) در ه	در هوا	کربن در	آلوئولها	اکسیژن (٪)	آلوئولها	(میلیمتر	اکسیژن (٪)	
	(میلیمتر	آلوئولها	(میلیمتر		(میلیمتر جیوه)				
			جيوه)	(میلیمتر	جيوه)				
				جيوه)					
*	•	٧۶٠	۱۵۹	(4.)4.	(1-4)1-4	(94)94	4+	۶۷۳	1++
۳۰۴۸/۱۰۰۰۰	۳	۵۲۳		(22)22	(٧٧)۶٧	(97)9+	1 1 4 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	442	1++ -
9-98/4	1	749	٧٣	(1+)74	(24)8+	(10)	*	787	1++
9744/2	\$	775	** *Y	(Y)YF	(٣٠)١٨	(٣٨)٢۴	1	179	99
17197/4	1	141	3 . 79		1 1 1 2 1 1 1 2 2		2 . 75 . 20	۵۸	٨۴
1074-10	,	λY	18		Carrier Bayers	de ad el		18	۱۵

^{*} اعداد داخل پرانتز ارقام مربوط به شخص سازش یافته هستند.

نارسایی احتقانی قلب و اگر اقامت باز هم طولانی شود، به مرگ فرد منجر میشود.

آثار نیروهای شتابدهنده بر بدن

به دلیل تغییرات سریع سرعت و جهت حرکت در هواپیماها و سفینهها، چند نوع از نیروهای شتابدهنده در طول پرواز بر بدن اثر میکنند. این نیروها شامل نیروهای شتابدهنده خطی و نیروهای شتابدهنده گریز از مرکز میباشند.

مهمترین اثر شتاب گریز از مرکز، اثر آن بر سیستم گردش خون است. اگر بدن تحت شتاب گریز از مرکزی قرار گیرد که G آن مثبت است، خون به سرعت به قسمتهای پایین بدن او یعنی پاها سرازیر میشود برعکس وقتی G منفی است، خون به سمت سر و درون مغز رانده میشود. این عمل سبب پارگی مویرگهای موجود در این قسمتها میشود. روشها و دستگاههای ویژهای برای جلوگیری از فشار حاصل از G مثبت طراحی شده است که شامل باسهایی است که از تجمع خون در قسمتهای پایین بدن جلوگیری میکند. هنگامی که G منفی است، با سرازیرشدن جلوگیری می کند. هنگامی که G منفی است، با سرازیرشدن خون به سمت سر و درون مغز، مایع مغزی نخاعی هم به آن قسمت هجوم میبرد و به طور طبیعی تا حد زیادی جلوی قسمت هجوم میبرد و به طور طبیعی تا حد زیادی جلوی اثرات تخریبی حاصل از G منفی را میگیرد.

در سفینههای فضایی که برخلاف هواپیما قادر به چرخش سریع نیستند، فشار گریز از مرکز قابل توجهی به وجود نمی آید ولی شتاب خطی در سفینهها بسیار زیاد است. در این حالت نیز باید بدن فضانورد در یک وضعیت نیمه خوابیده در سفینه قرار گیرد تا آثار این شتاب خطی روی بدن او به کمترین حد تقلیل یابد.

محیط مصنوعی در سفینههای فضایی و بیوزنی در فضا

از آنجا که در فضا هیچگونه جوی وجود ندارد، در داخل سفینه یک فضای مصنوعی مشابه با جو زمین در نظر گرفته می شود که برای فضانوردان مشکل تنفسی پیش نیاید. همچنین در فضا، حالت بیوزنی وجود دارد زیرا در فضا بدن تحت تأثیر جاذبه زمین قرار ندارد.

این حالت منجر می شود تا در فضانوردان، بیماری حرکت، جابجایی مایعات بدن به علت نبود جاذبهٔ طبیعی و کاهش فعالیت فیزیکی به وجود آید. همچنین اگر سفرهای فضایی به طول انجامد، مشکلات دیگری شامل: ۱) کاهش حجم خون، ۲) کاهش گلبولهای قرمز خون، ۳) کاهش قدرت عضلانی، ۴) کاهش حداکثر برونده قلبی و ۵) دفع کلسیم و فسفات از استخوانها به وجود می آید.

فيزيولوزي غواصي

در اعماق دریا، فشار زیادی بر بدن وارد میشود و این عمل سبب روی هم خوابیدن ریهها میشود، به همین خاطر باید گازهای تنفسی با فشار زیاد به داخل ریهها وارد شوند. اثر مهم دیگر افزایش عمق، فشردهشدن گازها و کمشدن حجم أن هاست. هر چه فشار وارده بر گاز افزایش یابد، طبق قانون حجم، حجم أن كاهش مييابد. پس كپسولهاي مورد استفاده در غواصی حاوی گازهای تنفسی با فشار بالا هستند. گازهای موجود در کیسولهای غواصی شامل اکسیژن، دی اکسیدکربن و نیتروژن هستند. نیتروژن موجود در کیسول ها، هنگامی که در اعماق دریا قرار می گیرد، دارای فشار فوق العاده زیادی می شود که می تواند از ریه ها وارد خون شود. این پدیده سبب حلشدن نیتروژن در خون فرد و ایجاد حالتی به نام تخدیر نیتروژنی می شود. این حالت سبب مسمومیتی شبیه به مسمومیت با الکل می گردد. همچنین اکسیژن موجود در کپسول غواصی که در اعماق دریا دارای فشار بالا مى باشد سبب مسمومیت با اکسسژن مى شود. علائم مسمومیت با اکسیژن شامل تشنج و به دنبال أن کما است ولی در حالات حاد مسمومیت، تهوع، پرشهای عضلانی، سرگیجه، اختلالات دید، افزایش تحریکیذیری و از دستدادن جهتیابی ایجاد میشود.

مسمومیت با دی اکسید کربن معمولاً پیش نمی آید زیرا دستگاههای غواصی به طور صحیح و دقیق طراحی می شوند و دی اکسید کربن را از محدودهٔ تنفسی غواص خارج می کنند ولی در صورت بروز اشکال و ایجاد مسمومیت با دی اکسید کربن علائمی شامل اسیدوز، خواب آلودگی، نارکوز و حتی بیهوشی بروز می کند.

رفع فتباراز غواص سعداز غواصبي

وقتی یک فرد هوا را تحت فشار بالا برای مدت طولانی استنشاق میکند، میزان نیتروژن حل شده در مایعات بدنش افزایش مییابد. از آنجا که نیتروژن توسط بدن متابولیزه نمی شود، تا زمانی که فشار نیتروژن ریهها به مقادیر اولیه نزول کند، به صورت محلول در بافتهای بدن باقی میماند. چندین ساعت لازم است تا فشار گاز نیتروژن در همه بافتهای بدن با فشار نیتروژن در آلوئولها به حال تعادل در آلوئولها به حال تعادل در آلوئول ها به حال تعادل در آلوئول ها به سرعت به آید. اگر غواص پس از اشباع نیتروژن در بدنش به سرعت به

سطح آب برگردد، مقادیر زیادی حباب نیتروژن در بدنش تشکیل میشوند. علائم این حالت عبارتند از: درد مفاصل و عضلات در پاها و بازوها که به همین دلیل نام بیماری خمها یا مفاصل به آن اطلاق میگردد. پس به همین علت لازم است که غواص آرام آرام در طی زمانی زیاد از اعماق دریا به سطح آب باز گردد.

مشكلات خاص ريردريابي شأ

اصولاً همان مشکلاتی که برای غواصان ذکر شد، برای زیردریاییها نیز صادق است. البته احتمال دارد که در زیردریایی اختلالی به وجود بیاید در این صورت نیز نجات افراد از داخل زیردریایی هم باید با اصول فیزیولوژیک مربوط به اعماق مطابق باشد تا مشکل خاصی پیش نیاید. فضای داخل زیردریاییها نیز معمولاً با فضای روی زمین یکسان است تا از ایجاد مشکلات متنوع تا حد زیادی کاسته شود.

مسموسیت با اکسیژن در قشبارهای بالا

هنگامی که فشار اکسیژن در خون از ۱۰۰ میلی متر جیوه بالاتر میرود، اکسیژن محلول در آب خون به طور بارزی افزایش می یابد. این عمل موجب می شود تا اکسیژن زیادی به بافتها منتقل گردد. مکانیسم بافری اکسیژن – هموگلوبین هم دیگر توانایی نگهداری فشار اکسیژن در حد طبیعی (بین ۲۰ تا ۶۰ میلی متر جیوه) را ندارد.

اکسیژن به فرم مولکولی یعنی O_2 ، قدرت اکسید کنندگی بسیار کمتری دارد اما اگر به شکل رادیکالهای آزاد تبدیل شود می تواند اثرات مختلفی روی بدن داشته باشد. مهمترین اشکال رادیکال آزاد اکسیژن به صورت سوپراکسید (O_2) و خندین آنـزیم شامل پـراکسیداز، کـاتالاز و سـوپراکسید خندین آنـزیم شامل پـراکسیداز، کـاتالاز و سـوپراکسید میکنند. در فشار طبیعی اکسیژن، چنین رادیکالهایی توسط این آنزیمها برداشته می شوند اما اگر فشار اکسیژن افزایش یابد، ظرفیت این آنزیمها اشباع شده و اثرات زیـان آوری بـر سلولهای بدن ایجاد می نمایند. بافتهای عصبی بـه عـلت محتوای لیپیدی بالای خود نسبت بـه ایـن آثـرات حسـاس محتوای لیپیدی بالای خود نسبت بـه ایـن آثـرات حسـاس هستند. بنابراین بیشترین مسمومیت با اکسیژن بـه وسیله هستند. بنابراین بیشترین مسمومیت با اکسیژن بـه وسیله اختلال در عملکرد مغز مشخص می شود.

همچنین اگر فردی حدود ۱۲ ساعت در معرض اکسیژن

با فشار بالا قرار گیرد، احتقان مجاری هوایی، ادم ریوی و آتلکتازی در ریه ایجاد میشود.

در مان با اکسیژن پر فشیار اکسیژن پرفشار علاوه بر درمان افراد هیپوکسیک، برای درمان برخی دیگر از بیماریها مثل بیماری گانگرن گازی

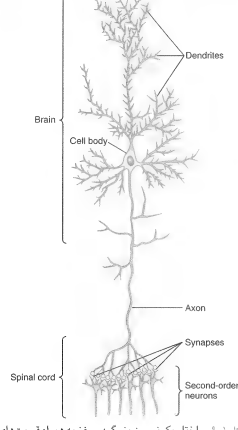
ناشی از باکتریهایی که در محیط بیهوازی رشد و نمو میکنند، مفید است. این باکتریها در محیط پرفشار اکسیژن نمی توانند به طور طبیعی رشد نمایند. حتی در صورت وجود اکسیژن با فشار زیاد، این ارگانیسهها از بین می روند. بنابراین برای درمان این نوع بیماریها نیز از اکسیژن پرفشار استفاده می کنند.

اصول کلی و فیزیولوژی دستگاههای حسی

سازمان دهی پایهای دستگاه عصبی

یکی از پیچیده ترین سیستمهای عملکردی بدن، دستگاه عصبی می باشد. بنابراین برای درک اعمال اساسی این سیستم ابتدا باید کلیات آن را در اینجا مورد بحث قرار دهیم. واحد عملکردی سیستم عصبی یا به عبارتی سلولهای میوود در دستگاه اعصاب، نورون (Neuron) نامیده می شود. تصویر یک نورون تیپیک را در شکل 1-9 مشاهده می کنید. همان طور که در شکل دیده می شود، هر نورون از یک بخش گیرنده اطلاعات (دندریت)، یک جسم سلولی یک بخش فروجی (آکسون) تشکیل شده است.

دستگاه عصبی از طریق گیرندههای حسی، اطلاعات را زمحیط دریافت میکند (به عنوان مثال، گیرندههای بینایی در چشمها، گیرندههای شنوایی در گوشها، گیرندههای المسی روی سطح بدن یا سایر گیرندههای بدن)، سپس آنها را برای پردازش به مناطق جمعبندیکننده مغز میفرستد و سرانجام اطلاعات حاصله برای تنظیم فعالیتهای مختلف بدن از طریق اعصاب حرکتی به اندامهای محیطی فرستاده میشوند. اعمال حرکتی اعصاب به سه طریق میباشد: ۱) انقباض عضلات اسکلتی، ۲) انقباض عضلات صاف احشاء داخلی و ۳) ترشح مواد شیمیایی فعال از غدد درونریز و برونریز در بسیاری از قسمتهای بدن.



شکل ۱ ۹ ساختار یک نورون بزرگ در مغز به همراه قسمتهای عملکردی آن.

به روند ذخیره اطلاعات در سیستم عصبی، حافظه (memory) گفته می شود. ذخیره اطلاعات عمدتاً در قشر مخ انجام می گیرد ولی مناطق قاعدهای مغز و نخاع نیز می توانند مقدار اندکی از اطلاعات را ذخیره کنند. حافظه از

اعتمال سیناپسها میباشد هر بار که نوع خاصی از سیگنالهای عصبی از یک توالی سیناپسی عبور میکند، بعداً این سیناپسها برای انتقال همان نوع سیگنال توانمندتر

می شوند. این روند، تسهیل نام دارد. پس از آنکه سیگنالهای حسی چندین بار از سیناپسها عبور کردند، سیناپسها به حدی تسهیل می شوند که حتی سیگنالهایی که بدون وجود محرک حسی ورودی، در خود مغز تولید شدهاند نیز می توانند از طریق همان توالی مشابه سیناپسی منتقل شوند.

سطوح عملکردی دستگاه عصسی

دستگاه عصبی را از نظر عملکردی به سه بخش تقسیم میکنند: ۱) سطح نخاعی، ۲) سطح مغزی تحتانی یا سطح زیر قشری و ۳) سطح مغزی فوقانی یا سطح قشری. نخاع قادر است بسیاری از حرکات رفلکسی مانند حرکات راهرفتن و پس کشیدن اندامها از محرکهای دردزا را سازمان دهی کند. البته مراكز مغزى مى توانند با ارسال ييامهايي به مراكز نخاعی، عملکردهای آنها را تعدیل نمایند. سطح مغزی تحتانی شامل بصل النخاع، پل مغزی، مزانسفال، هيپوتالاموس، تالاموس، مخچه و عقدههاى قاعدهاى می شود. این مراکز بسیاری از فعالیتهای ناخودآگاه بدن را کنترل میکنند که در ارتباط با آنها در بخشهای بعدی صحبت خواهد شد. در سطح قشری، پردازش افکار و ذخیره اطلاعات و همچنین مقایسه اطلاعات ذخیره شده با اطلاعات جدید رسیده صورت می گیرد. البته قشر مغز برای عملکرد خود به سطوح زیر قشری نیاز دارد و به تنهایی قادر به فعالیت نیست.

سينايسهاي دستگاه عصيبي مركزي

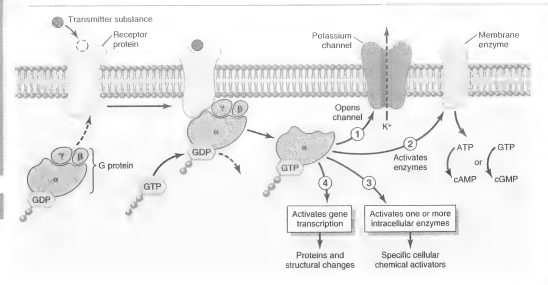
به طور کلی به محل اتصال یک نورون با نورون دیگر، سیناپس (Synapse) اطلاق می گردد. سیناپسها به دو نوع شیمیایی و الکتریکی تقسیم می شوند. تقریباً تمام سیناپسهای دستگاه عصبی مرکزی از نوع سیناپسهای شیمیایی هستند. در این سیناپسها، اولین نورون یک ماده شیمیایی در سیناپس انتهای عصبی (پایانه پیش سیناپسی) ترضح می کند که ناقل عصبی (نوروترانسمیتر) نام دارد. این ناقل به نوبه خود بر پروتئینهای گیرنده موجود در غشاء نورون بعدی (پایانه پس سیناپسی) اثر می کند و سبب ناورون بعدی (پایانه پس سیناپسی) اثر می کند و سبب سیناپسهای الکتریکی یا مهار نورون یا تغییر حساسیت آن می شود. سیناپسهای الکتریکی که بیشتر در سلولهای عضله صاف و قلبی وجود دارند، امکان انتشار جریانهای الکتریکی از یک سلول به سلول به سلول دیگر را از طریق اتصالات شکافی فراهم

میآورند. یک تفاوت عمده سیناپس الکتریکی با شیمیایی در این است که سیناپس الکتریکی می تواند سیگنالها را در دو جهت هدایت کند اما سیناپس شیمیایی، سیگنالها را فقط در یک جهت از نورون پیش سیناپسی به نورون پس سیناپسی ارسال میکند.

به پایانه پیش سیناپسی که معمولاً روی دندریت و تا حدی روی جسم سلولی نورون پس سیناپسی، سیناپس ایجاد میکند؛ گره پایانهای، دکمه یا پایک انتهایی یا گره سیناپسی اطلاق میشود. بین این پایانه و پایانه پس سیناپسی یک شکاف سیناپسی قرار دارد که ماده ناقل عصبی به داخل این فضا آزاد میشود. در داخل پایانه پیش سیناپسی، وزیکولهای ماده ناقل و میتوکندری وجود دارد. وزیکولها حاوی ماده ناقل عصبی بوده و میتوکندریها آدنوزین تری فسفات (ATP) را میسازند که انرژی لازم برای سنتز مواد ناقل جدید را فراهم میکند.

حال ببینیم که چه عاملی سبب می شود تا وزیکولهای حاوی ماده میانجی، محتویات خود را به داخل شکاف سیناپسی رها کنند. زمانی که پتانسیل عمل ایجاد شده در یک نـورون بـه انتهای آکسون آن نـورون (پایانه پیش سیناپسی) می رسد، موجب می شود تا کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ در آن قسمت فعال شوند. در این حالت، مقادیر زیادی کلسیم وارد پایانه پیش سیناپسی می گردد. این یونهای کلسیم به مولکولهای پروتئینی خاصی در سطح داخلی غشای پیش سیناپسی متصل می شوند که محلهای آزادشازی نام دارند. اتصال کلسیم به این محلها لازمه آزادشدن وزیکولهای حاوی ماده میانجی به داخل شکاف آزادشدن وزیکولهای حاوی ماده میانجی به داخل شکاف طور مستقیم با تعداد یونهای کلسیمی که وارد پایانه پیش سیناپسی می شوند، ارتباط دارد.

ماده ناقل پس از آزادشدن از پایانه پیش سیناپسی به گیرندههای پروتئینی اختصاصی خود در غشاء پایانه پس سیناپسی متصل می شود. این گیرندهها یک بخش متصل شونده به ناقل عصبی دارند که در سطح بیرونی غشاء نورون پس سیناپسی قرار گرفته و یک بخش میان غشایی دارند که کل عرض غشاء را طی می کند. این بخش میان غشایی می تواند یک کانال یونی باشد یا یک فعال کننده پیامرسان ثانویه داخل سلولی باشد. برخی از مواد ناقل با اتصال به گیرنده خاص خود به طور مستقیم سبب بازشدن یک کانال



شکل $^{\vee}$ بسیستم پیامرسان ثانویه پروتئین $^{\circ}$ و چهار اثر متعاقب فعال شدن آن.

یونی میگردند. اگر کانالی که باز شده است، کانال سدیمی باشد، مقادیر زیادی یون سدیم وارد سلول شده و سبب تحریک سلول یا دیلاریزاسیون می شوند. اگر کانالهای یتاسیمی و یا کانالهای آنیونی باز شوند، خروج یون پتاسیم از سلول و ورود آنیونها (مانند کلر) به داخل سلول سبب هییریلاریزاسیون (افزایش بار منفی) سلول و مهار نـورون پس سینایسی خواهند شد. مواد ناقلی که با اتصال به گیرندههای خود بر غشاء نورون پس سینایسی، سیستم پیامرسان ثانویه داخل سلولی را فعال مے کنند؛ بخلاف موادی که بر کانالهایی یونی اثر دارند، سبب تغییرات طولانی مدت (از چند ثانیه تا چند ماه پس از حذف ماده ناقل اولیه) در نورون می گردند. یکی از معمول ترین انواع پیامرسان تانویه، پرونینهای ۱۱ هستند (شکل ۲-۹). پروتئینهای G معمولاً در سطح داخلی غشاء به گیرنده يروتئيني ماده ناقل متصل ميشوند. اين پـروتئينها از سـه جزء تشكيل شدهاند: يك جز ألفا (α) كه قسمت فعال كننده پروتئین G می باشد و اجزای بتا (β) و گاما (γ) که به جزء آلفا و به درون غشای سلولی مجاور گیرنده پروتئینی متصل هستند. اتصال ماده ناقل عصبی به گیرنده پروتئینی سبب جداشدن زیرواحد α از زیرواحدهای بتا و گاما میگردد. جزء آلفای فعال شده (همان طور که در شکل ۲-۹ دیده می شود) مى تواند موجب بازشدن كانالهاى يونى، فعال كردن أنزيم

آدنیلیل سیکلاز و گوانیلیل سیکلاز و تولید cAMP (آدنوزین مـونوفسفات حـلقوی) و cGMP (گـوانـوزین مـونوفسفات حلقوی)، فعالکردن یک یا چند آنزیم درون سـلولی و فـعال کردن رونویسی از برخی ژنها گردد.

گیرندههای تحریکی و مهاری غشاء پس سیناپسی اگر اتصال یک ماده ناقل عصبی به گیرنده اختصاصی خود سبب شود تا کانالهای سدیمی باز شوند، هدایت از کانالهای پتاسیمی یا کلری متوقف شود (که این امر سبب دیلاریزاسیون نورون می گردد) و یا تغییراتی را در متابولیسم داخل نورون یس سینایسی ایجاد کند که سبب تحریک فعالیت سلول گشته، تعداد گیرندههای غشایی تحریکی را افزایش داده یا تعداد گیرندههای مهاری را در غشاء کاهش دهد، این ماده یک ماده تحریکی می باشد. برعکس، یک ماده مهاری با اتصال به گیرنده خود می تواند سبب بازکردن کانالهای کلری و ورود یون کلر به داخل سلول (هیپرپلاریزاسیون) و یا افزایش هدایت یونهای پتاسیم به خارج از نورون گردد و همچنین می تواند سبب فعال شدن گیرندههای آنزیمیای گردد که فعالیت سلول را مهار میکنند. به طور کلی هر عاملی که سبب شود بتانسیل استراحت غشاء به صفر نزدیک تر شود. یک عامر بحریات ہے۔ اگر بتانسیل استراحت غشاء را به سب سام سرد . د

یک عامل مهاری می باشد.

اگر گیرنده (رسپتور) نوروترانسمیتر، خود یک کانال یونی باشد، به آن رسپتور آینوتروپیک گفته می شود، در صورتی که گیرندههایی که از طریق سیستمهای پیامرسان ثانویه عمل می کنند، رسپتورهای متابوتروپیک نامیده می شوند.

نوروترانسميترها ياميانجيهاي عصبي

به طور کلی میانجیهای عصبی آزاد شده از نورون پسسیناپسی را به دو نوع سریع اثر کوچک مولکول و نصروپپتیدهای درشت مولکول تقسیمبندی میکنند. پاسخهای سریع دستگاه عصبی مانند انتقال سیگنالهای حسی به مغز و انتقال سیگنالهای حرکتی به عضلات تحت تأثیر میانجیهای کوچک مولکول صورت گرفته اما نوروپپتیدها مسئول تغییرات طولانی مدت نورونی مانند تغییرات طولانی مدت در تعداد گیرندههای نورونی، بازکردن یا بستن کانالهای یونی معین به مدت طولانی و تغییرات طولانی مدت در تعداد یا اندازه سیناپسها میباشند.

ناقلین سریع اثر کوچک مولکول در سیتوزول پایانه پیشسیناپسی ساخته شده و به طریق انتقال فعال به داخل وزیکولها منتقل می شوند. زمانی که پتانسیل عمل به پایانه پیشسیناپسی میرسد، وزیکولهای حاوی ماده میانجی، محتویات خود را به داخل شکاف سیناپسی رها میکنند. در این حالت غشاء وزیکول با غشاء پایانه پیش سیناپشی جوش میخورد. سپس در عرض چند ثانیه تا چند دقیقه، قسمت وزیکولی غشاء مجدداً وارد غشای پایانه پیش سیناپسی شده و به داخل سیستوزول وارد می شود.

ناقلین سریع اثر کوچک مولکول

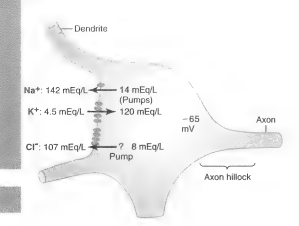
برخی از مهمترین ناقلین سریع اثر کوچک مولکول در زیر آمدهاند:

(. اسستیل کولین (ACh): اسستیل کولین در پسایانه پیش سیناپسی از استیل کوآنزیم A و کولین تحت تأثیر آنزیم کولین استیل ترانسفراز ساخته می شود و وارد وزیکول ها می گردد. آزاد شدن استیل کولین به شکاف سیناپسی سبب می شود تا آنزیم کولین استراز موجود در این قسمت، آن را به استات و کولین تجزیه نماید. کولین حاصله به طور فعال به درون پایانه منتقل می شود تا مجدداً برای ساخت استیل کولین به کار برده شود.

استیلکولین بیشتر از قسمتهای زیر ترشح میگردد:

۱) پایانههای سلولهای بزرگ هرمی در قشر حرکتی،
۲) انـواع مـختلف نـورونهای مـوجود در گانگلیون
قاعدهای، ۳) نورونهای حرکتی عصبدهنده به عضلات
اسکلتی، ۴) نورونهای پیش عقدهای دستگاه عـصبی
خودمختار، ۵) نورونهای پس عقدهای دستگاه عـصبی
پاراسمپاتیک. بسته به اینکه استیلکولین به کدام نوع از
گیرندههای خود متصل شود، میتواند اثرات تحریکی یا
مهاری ایجاد کند.

- ۲. نوراپی نفرین (NE): نوراپینفرین بیشتر از هسته نیلی یا لوکوس سرواثوس پل مغزی ترشح میشود و در تنظیم فعالیت کلی مغز و خُلق فرد کمککننده است. بسیاری از نورونهای پس عقدهای سمپاتیک نیز NE را ترشح میکنند. اکثر اثرات NE در بدن تحریکی بوده اما در نواحی اندکی، گیرندههای مهاری را فعال میکند.
- ۳. دوپامین (DA): از ماده سیاه (Substantia nigra) در عقدههای قاعدهای ترشح شده و اثر مهاری دارد.
- ۴. گلیسین: عمدتاً در سیناپسهای نخاع ترشح میشود و اثر آن مهاری میباشد.
- ۵. گـاماآمینوبوتیریک اسـید (GABA): یک مـیانجی مهاری عمده در نخاع، مخچه، عـقدههای قـاعدهای و قشر مغز میباشد.
- ۶ گلوتامات (Glu): از پایانههای پیش سیناپسی بسیاری از مسیرهای حسی ورودی به دستگاه عصبی مرکزی و نیز بسیاری از نواحی قشر مخ ترشح میشود و همیشه به صورت تحریکی عمل میکند.
- ۷. سروتونین (S-HT): سروتونین به طور عمده از سجاف میانی (median raphe) در ساقه مغز ترشح شده و در تنظیم خُلق و تنظیم خواب و بیداری نقش دارد. اثرات سروتونین عمدتاً مهاری میباشند.
- ۸ اکسید نیتریک (NO): NO در نواحی مغزی مسئول رفتارهای طولانی مدت و حافظه ترشح میگردد. تفاوت NO با دیگر میانجیهای ریز مولکول در این است که این ماده در پایانه پیش سیناپسی ذخیره نمیشود بلکه به صورت آنی ساخته شده و در شکاف سیناپسی ترشح میگردد. اثر NO بر پایانه پس سیناپسی عمدتاً تغییر فعالیت متابولیسمی داخل سلول است.



شکل ۳-۰۰. توزیع یونهای سدیم، پتاسیم و کلر در غشای جسم سلولی نورون؛ منشأ پتانسیل داخل سلولی غشاء.

پتانسیل پس سیناپسی تحریکی

زمانی که یک ماده ناقل تحریکی بر نـورون پس سیناپسی عمل میکند سبب بازشدن کانالهای سدیمی و یا کلسیمی غشای نورون پس سیناپسی میگردد. هجوم یون مثبت سدیم و یا کلسیم به داخل سلول، پتانسیل استراحت غشاء را کاهش داده (به عـنوان مـثال از 80 – به 81 –) و تـمایل آن را بـه تحریکشدن افزایش میدهد. افزایش مثبت در ولتاژ (که در واقع یک مقدار منفی کمتر است)، پتانسیل پس سیناپسی تحریکی (EPSP) نام دارد، زیرا اگر پتانسیل به حد کافی در جهت مثبت افزایش یابد، تولید پتانسیل عمل در نورون پس سیناپسی برانگیخته میشود و نورون پس سیناپسی تحریک میگردد.

تولید پتانسیل عمل در نورون

زمانی که EPSP به حد کافی در جهت مثبت افزایش یافته و تا آستانه ایجاد پتانسیل عمل پیش برود، پتانسیل عمل در قسمت ابتدایی آکسون (تپه آکسونی) در محلی که آکسون، جسم سلولی نورون را ترک میکند، تولید می شود. علت اینکه پتانسیل عمل نورون تنها در این بخش از نورون تولید می شود این است که تعداد کانالهای سدیمی وابسته به ولتاژ در این قسمت از نورون بیش از بقیه قسمتهای نورون می باشد.

میانجیهای درشت مولکول (نوروپپتیدها)

نوروپپتیدها عمدتاً در جسم سلولی نورون ساخته شده، در شبکه آندوپلاسمی پردازش شده و پس از بستهبندی در دستگاه گلژی همراه با جریان آکسونی به صورت بسیار آهسته به انتهای پایانه پیش سیناپسی میرسند و در آنجا در پاسخ به پتانسیل عمل، محتویات خود را رها میسازند. نوروپپتیدها برخلاف میانجیهای ریز مولکول سبب تغییرات طولانی مدت در نورون پس سیناپسی میگردند.

وقاسع الكثريكي دواور

همان طور که در شکل ۳-۹ مشاهده میکنید، پتانسیل استراحت غشای نـورون در حد ۶۵- میلیولت میباشد. غلظت یون سدیم در خارج غشاء بیشتر از داخل و غلظت یون پتاسیم در داخل بیشتر از خارج است. علت این امر وجود پمپ سدیم – پتاسیم ATPase میباشد که در ازای بیرون ریختن یـون سـدیم از سـلول، یـون پـتاسیم را وارد سـلول میکند. غلظت یون کلر در خارج غشـاء بـیشتر از داخل آن است که احتمال وجود پـمپ ضعیفی را بـرای کـلر مـطرح میکند.

طبق مطالب گفته شده در فصل ۱، پتانسیلی که با عبور یک یون مشخص به طور کامل مقابله میکند، پتانسیل نرنست (Nernst) برای آن یون نامیده میشود و با معادله زیر حساب میشود:

EMF (mV) = \pm ۶۱ × Log غلظت داخل سلولی غلظت خارج سلولی

با محاسبه پتانسیل نرنست، این رقم برای سدیم +8+ میلیولت به دست می آید اما پتانسیل واقعی غشاء -8- میلیولت است. بنابراین پمپ سدیم، آن دسته از یـونهای سدیم را که به درون سلول نشت میکنند، فوراً بـه خـارج از سلول پمپ میکند تا پتانسیل -8- میلیولت درون سلول را حفظ کند. پتانسیل نرنست برای پتاسیم -8- میلیولت است و برای اینکه پتانسیل غشا به این حد برسد، یونهای پتاسیم باید از سلول خارج شوند اما پمپ پتاسیم با این خروج مقابله میکند. پتانسیل نرنست برای یون کلر -8- میلیولت است. میکند. پتانسیل نرنست برای یون کلر -8- میلیولت است. بنابراین کلر در حالت عادی تمایل دارد وارد سلول شود.

پتانسیل پسسیناپسی مهاری

زمانی که یک ماده ناقل مهاری بر غشاء نورون پس سیناپسی اثر میکند، سبب بازشدن کانالهای کلری و یا پتاسیمی میگردد. از آنجا که پتانسیل نرنست برای یون کلر ۱۰۰ میلیولت میباشد، بازشدن کانالهای کلری با افزایش ورود کلر به داخل سلول می تواند پتانسیل داخل سلولی را از ۶۵۰ تا ۷۰ میلیولت برساند. بازشدن کانالهای پتاسیمی نیز با افزایش دادن خروج یونهای مثبت پتاسیم از سلول سبب منفی ترشدن بیشتر پتانسیل استراحت غشای نورون میگردد. بنابراین افزایش در مقدار منفی بودن پتانسیل غشاء می بیش از حد پتانسیل استراحت غشا در حالت طبیعی که موجب کاهش تحریک پذیری سلول میگردد، پتانسیل پس سینایسی مهاری (IPSP) نام دارد.

مهار پیش سیناپسی

برخلاف مهار غشاء نورون پس سیناپسی که قبلاً گفته شد، نوع دیگری از مهار تنها در نورون پیش سیناپسی رخ می دهد و سبب کاهش آزادسازی ماده میانجی از این پایانهها میگردد. در اکثر موارد، ماده ناقل مهاری GABA است. این ماده سبب افزایش نفوذپذیری غشاء پیش سیناپسی به یون کلر و افزایش ورود کلر به آن میگردد. بارهای منفی کلر، انتقال سیناپسی را مهار میکنند زیرا آنها قسمت اعظم اثر تحریکی یونهای مثبت سدیم که با رسیدن پتانسیل عمل به درون رشته انتهایی وارد شدهاند را خنثی میکنند.

جمع فضایی در نورونها

اگر یک پایانه پیش سیناپسی، یک میانجی تحریکی یا مهاری را آزاد سازد و این میانجی بر نورون پس سیناپسی اثر کند، تنها می تواند ۱/۵ تا ۱ میلیولت پتانسیل منفی غشا را کاهش یا افزایش دهد، در حالی که برای اینکه پتانسیل غشاء به حد آستانه تولید پتانسیل عمل برسد باید تا حد ۱۰ الی ۲۰ میلیولت کاهش یابد. اگر چندین پایانه پیش سیناپسی مواد میانجی خود را به طور همزمان بر روی پایانه پس سیناپسی تخلیه کنند، پتانسیلهای پس سیناپسی تحریکی و مهاری آنها می توانند در جسم سلولی نورون با یکدیگر جمع شوند و اگر پتانسیل استراحت غشاء را به میزانی مثبت نمایند تا به حد تولید پتانسیل عمل برسد، پتانسیل عمل ایجاد می گردد. حد تولید پتانسیل عمل برسد، پتانسیل عمل ایجاد می گردد.

فعال شدن چندین پایانه در ناحیه وسیع روی غشای نورون، جمع فضایی (Spatial summation) نامیده می شود.

جمع زماني

اگر بلافاصله پس از ایجاد پاسخ تحریکی (EPSP) نورون پس سیناپسی که ناشی از آزادشدن یک میانجی تحریکی از پایانه پیش سیناپسی دوباره همان نورون پس سیناپسی را تحریک کند، پاسخ تحریکی دوم با پاسخ اولیه جمع میشود و EPSP حاصله افزایش بیشتری مییابد. بنابراین تخلیههای موفقیت آمیز پایانه پیش سیناپسی اگر با سرعت کافی رخ دهند می توانند با هم جمع شوند. این نوع تجمع، جمع زمانی (temporal نام دارد.

تسهيل نورونها

اگر یک EPSP و یک IPSP با هم به یک نورون اعمال شوند، می توانند یکدیگر را خنثی کنند. اما زمانی که جمع پستانسیلهای پس سیناپسی تحریکی بیش از جمع پتانسیلهای پس سیناپسی مهاری باشد، گفته می شود که نورون تسهیل شده است. یعنی پتانسیل استراحت آن به حد آستانه تولید پتانسیل عمل نزدیک شده است. بنابراین یک محرک کوچک در یک نورون تسهیل شده می تواند سبب تولید پتانسیل عمل در آن گردد.

نقش دندریتها در تحریک نورونی

دندریتهای نورونی در محدوده بسیار وسیعی از اطراف نورون منشعب شدهاند و میدان فضایی بزرگی دارند که آنها را قادر میسازد تا سیگنالهای تحریکی و مهاری را از نواحی وسیعی دریافت کنند. با وجود اینکه دندریتها قادر به تولید پتانسیل عمل نیستند، میتوانند پتانسیلهای پس سیناپسی تحریکی و مهاری ایجاد شده در خود را به شیوه هدایت تحریکی و مهاری ایجاد شده در خود را به شیوه هدایت یونها در مایعات موجود در دندریتها) به جسم سلولی و یونها در مایعات موجود در دندریتها) به جسم سلولی و پتانسیلهای تحریکی بتوانند به جسم سلولها برسند، مقدار پتانسیلهای تحریکی بتوانند به جسم سلولها برسند، مقدار زیادی از این پتانسیل از طریق غشاء نشت میکند و از دست میرود. کاهش پتانسیل غشا به علت انتقال الکتروتونیک سیگنال در طول دندریت به سمت جسم سلولی، هدایت

اطلاق

(decremental conduction) نسامیده

مىشود.

ثانیه صرف میشود. به این زمان، میشود.

گیرندههای حسی

گیرندههای حسی مسئول دریافت اطلاعات از محیط و ارسال آنها به سیستم عصبی مرکزی میباشند. گیرندههای حسی را به پنج نوع عمده تقسیمبندی میکنند:

۱) گیرندههای مکایکی که لمس و فشار را احساس میکنند، ۲) گیرندههای حرارتی که تغییرات دما را درک میکنند، ۳) گیرندههای در د رنوسی سیورها) که آسیبهای شیمیایی و فیزیکی وارده به بافتها را درک میکنند، ۴) گیرندههای الکترومفناطیسی که در شبکیه چشم، نور را دریافت میکنند و ۵) گیرندههای شیمیایی که طعم غذا در دهان، بو در بینی، سطح اکسیژن خون شریانی، اسمولاریته مایعات بدن، غلظت دی اکسیدکربن و ... را گزارش میکنند. گیرندههای حسی مختلف بدن دارای حساسیت افتراقی هستند، به این معنی که هر گیرنده به یک نوع محرک خاص که برای آن طراحی شده است، بیشترین حساسیت را دارد و به سایر محرکها تقریباً پاسخ نمی دهد. هر یک از راههای عصبی به یک نقطه خاص در دستگاه عصبی مرکزی منتهی می شوند و این موضوع که با تحریک یک رشته عصبی کدام نوع حس درک شود توسط همان نقطه دستگاه عصبی که رشته عصبی به آن ختم شده است، تعیین می شود. به ایس ویژگی رشتههای عصبی که برای انتقال تنها یک نوع حس مى باشند، اصل خطوط نشان دار اطلاق مى شود.

تبدیل محر شمای حسی سابندانس شای عصیمی تحریک گیرنده حسی توسط محرکهای محیطی سبب تغییر پتانسیل الکتریکی غشای گیرنده می گردد که به آن، پتانسیر گیرنده اطلاق می گردد. تغییر نفوذپذیری به یونها تحت تأثیر محرکهای محیطی، عامل اصلی ایجاد پتانسیل گیرنده است. هر گاه پتانسیل گیرنده به بالاتر از آستانه ایجاد پتانسیل عمل در رشتههای عصبی متصل به گیرنده برسد، پتانسیل عمل در رشتههای عصبی متصل به گیرنده برسد، پتانسیل عمل ایجاد می شود. البته هر چه پتانسیل گیرنده بیشتر از سطح آستانه باشد، فرکانس پتانسیل عمل بیشتر خواهد بود.

برای اینکه نحوه تولید پتانسیل عمل در یک عصب

خستگی انتقال سیناپسی

تحریک و تخلیه مداوم سیناپسهای تحریکی سبب میشود تا سرعت تخلیه سیناپس به تدریج کاهش یابد. به این حالت، خستگی سیناپسی اطلاق میشود. علت خستگی سیناپسی میتواند اتمام کامل یا نسبی ذخایر مواد ناقل در پایانههای پیش سیناپسی، غیرفعالشدن تدریجی گیرندههای غشای پس سیناپسی و تـجمع غیرطبیعی یـونها درون نـورون پس سیناپسی باشد. خستگی سیناپسی سبب میشود تا از فعالیت بیش از حد نورونها جلوگیری شود.

اثر اسيدوز و آلكالوز بر انتقال سيناسس

به طور کلی، افزایش pH مایعات بدن (آلکالوز)، تحریکپذیری نورونها را به شدت افزایش داده و در موارد شدید حتی می تواند سبب تشنجات مغزی گردد اما کاهش pH مایعات بدن (اسیدوز)، فعالیت مغزی را کاهش داده و در موارد شدید سبب اغما می شود.

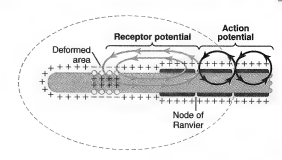
هسيو كسي

کاهش میزان اکسیژن در دسترس نورونها، می تواند سبب از بین رفتن کامل تحریکپذیری اَنها شود.

اثر داروها بر انتقال سساسسي

موادی مانند کافئین، تئوفیلین و تئوبرومین که به ترتیب در قهوه، چای و کاکائو یافت میشوند، تحریکپذیری نورونها را افزایش میدهند. استریکنین که فعالیت مواد ناقل مهاری را مهار میکند نیز بر فعالیت نورونی اثر تحریکی دارد. داروهای بیهوشکننده با افزایشدادن آستانه تحریک غشای نورونها، موجب کاهش انتقال سیناپسی در دستگاه عصبی می گردند.

از زمان تحریک نورون پیش سیناپسی تا رهایش ماده میانجی، رسیدن مادهٔ میانجی به نورون پس سیناپسی و اعمال اثر بر نورون پس سیناپسی، زمانی در حدود ۰/۵ هزارم



شکل ۴-۹. تحریک یک رشته عصبی حسی به وسیله یک پتانسیل عمل گیرنده که در جسم پاچینی تولید شده است.

حسی که در اثر یک محرک محیطی ایجاد میگردد نشان داده شود، تصویر یک گیرنده پاچینی که گیرنده لمس و فشار میباشد، در شکل ۴-۹ آمده است. این گیرنده از حلقههای متحدالمرکزی تشکیل شده که تنها یکی از این حلقهها به عنوان نمونه آورده شده است. رشته عصبی این گیرنده که در داخل حلقهها قرار گرفته، میلیندار نیست ولی در محل خروج از جسم پاچینی و ورود به عصب حسی میلیندار میشود. فشار بر روی جسم پاچینی موجب میشود تا قسمتی از غیصب بدون میلین داخل آن تحت فشار قرار گرفته، نفوذپذیری آن به یون سدیم افزایش یافته و یک دیلاریزاسیون موضعی (پتانسیل گیرنده) در آن ناحیه ایجاد شود. پتانسیل گیرنده به نوبه خود یک مدار موضعی از جریان یونی ایجاد میکند که با رسیدن به اولین گره رانویه تبدیل به پتانسیل عمل شده و کل رشته عصبی را طی میکند.

سازش گیرندهها

با اعمال یک محرک حسی به گیرنده، آن گیرنده به طور مداوم بر مداوم ایمپالس صادر می کند. اما اگر محرک به طور مداوم بر گیرنده اعمال شود، پاسخ گیرنده به تدریج کاهش یافته تا نهایتاً به صفر می رسد. در این حالت گفته می شود که گیرنده به محرک وارده سازش پیدا کرده است. گیرنده های حسی را براساس سازش به دو نوع تقسیم بندی می کنند. گیرنده های کند سازش یا فازیک. گیرنده های تند سازش یا فازیک. گیرنده های تونیک یا کند سازش تا زمانی که محرک وجود گیرنده های از وضعیت بدن آگاه می سازند. از نمونه این گیرنده ها می موان به دوکهای عضلانی و گیرنده های تاندونی گلژی در می توان به دوکهای عضلانی و گیرنده های تاندونی گلژی در

عضلات اسکلتی، گیرندههای ماکولا در دهلیز گوش داخلی، گیرندههای درد، گیرندههای فشار در شریانها و گیرندههای شیمیایی اجسام کاروتید و آئورتی اشاره کرد. گیرندههای فازیک یا تند سازش به محرک ثابت پاسخ نمیدهند و در عوض فقط زمانی که یک تغییر ناگهانی در شدت محرک اعمال شود، ایمپالس صادر میکنند. جسم پاچینی یکی از مهمترین انواع گیرندههای تند سازش است.

مکانیسم سازش جسم پاچینی به این صورت است که اگر محرک اعمال شده بر آن تداوم یابد، مایع موجود در کپسول جسم پاچینی توزیع مجدد یافته و فشار وارد شده به کل فیبر عصبی داخل کپسول به صورت یک دست اعمال می شود. بنابراین دیگر پتانسیل گیرنده ایجاد نخواهد شد. مکانیسم دوم سازش جسم پاچینی که برای اکثر گیرندهها نیز صدق می کند، تطابق خود عصب حسی است. بدین معنی که با تداوم محرک اعمال شده، کانالهای سدیمی در غشای رشته عصبی به تدریج غیرفعال می شوند و قادر به تولید پتانسیل عمل نخواهند بود.

طبقهبندى رشتههاى عصبى

رشتههای عصبی را براساس قطر و سرعت هدایت آنها تقسیمبندی میکنند. دو نوع تقسیمبندی برای رشتههای عصبی وجود دارد: طبقهبندی عمومی و طبقهبندی اعصاب حسی. در طبقهبندی عمومی، رشتهها به دو نوع A و A و A تقسیم میشوند و رشتههای نوع A خود به چندین زیر گروه A و A تقسیم میگردد. اما در طبقهبندی اعصاب حسی، رشتههای عصبی را به انواع A III و III و IV تقسیم میکنند. طبقهبندی رشتههای عصبی براساس قطر و سرعت هدایت آنها و وظایف مربوط به آنها در جدول A آمده است.

هدایت شدت سیکنال حسی

برای اینکه یک عصب حسی بتواند افزایش شدت یک سیگنال حسی را ارسال کند، میتواند این کار را از دو طریق انجام دهد: ۱) افزایش تعداد رشتههای تحریک شده و ۲) افزایش تعداد پتانسیلهای عمل. هر عصب حسی در انتهای خود شاخهشاخه شده و گیرندههای حسی زیادی را تشکیل میدهد. به این ناحیه گیرندههای حسی، منطقه گیرنده آن رشته عصبی اطلاق میشود. اغلب، نواحی گیرنده

· طبقهبندی رشته های عصبی از نظر فیزیولو ژیک و عملکرد آنها.

وظايف	سرعت هدایت	قطر	طبقهبندى	طبقەبندى
	ايمپالس		اعصاب حسى	عمومي اعصاب
رشتههایی که از پایانه حلقوی مارپیچی دوکهای عضلانی میآیند.	1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1	۱۷µm	Ia	
رشتههایی که از اندامهای تاندونی گلژی می آیند.	V • - 1 1 • m/s	\8μm	Ib	Aα
رشتههایی که از گیرندههای لمسی مجزا در پوست و از	٣ ∀•m/s	Иm	II	Аβ
پایانههای گلافشان دو <i>کهای عضلانی می</i> أیند.				Αγ
رشتههای عصبی مربوط به حس حرارت، لمس غیردقیق و درد غیردقیق	۶-۳·m/s	Υμm	III	Αδ
رشتههای بدون میلین مسئول حسهای درد، خارش، حرارت و لمس	• / ۵-Ym/s	-/۵-۲μm	IV	С
غيردقيق				

اعصاب مجاور هم، با یکدیگر همپوشانی دارند. بنابراین اگر محرک ضعیفی به آنها اعمال شود، تنها ناحیه گیرنده یک عصب تحریک شده و همان عصب ایمپالس صادر میکند اما اگر شدت محرک بیشتر شود ممکن است نواحی گیرنده چند عصب حسی با هم تحریک شده و چند عصب حسی به طور همزمان تحریک شوند. به این امر، جمع فضایی اطلاق می شود که سیستم عصبی برای هدایت شدت سیگنال حسی از آن استفاده می کند. روش دوم انتقال سیگنال شدیدتر، افزایش فرکانس تولید ایمپالس عصبی در هر رشته است که افزایش فرکانی نام دارد.

واگرایی و همگرایی سیگنالها

هم گرایی (Convergence) به این معنی است که سیگنالهای متعدد ورودی، با هم یک نورون را تحریک میکنند. هم گرایی سبب می شود که اطلاعات از منابع مختلف جمع شوند و پاسخ نهایی، نتیجه اثر جمعی کلیه انواع مختلف اطلاعات می باشد. یک نمونه از هم گرایی در نورونهای واسطه نخاع است که سیگنالهای ورودی آنها از رشتههای عصبی حسی محیطی، رشتههای مختص نخاع رشتههای عضبی خاع به قطعه دیگر می روند)، رشتههای قشری نخاعی از قشر مغز و راههای طویل نزولی که از مغز به نخاع می روند، می باشد.

ورنسریسی (Divergence) به این معنی است که سیگنالهای ورودی به یک مجموعه نورونی، تعداد زیادی رشته عصبی را که از مجموعه نورونی خارج میشوند، تحریک میکنند. اگر یک سیگنال ورودی در حین عبور از

مسیر نورونی خود به تدریج در نورونهای بیشتری گسترده شود، به این حالت واگرایی تقویت کننده اطلاق می شود. نوع دیگر واگرایی، واگرایی به درون راههای عصبی متعدد است. در این مورد، سیگنال از مجموعه نورونی به چند جهت منتقل می شود.

المثلثة متعاقب

تخلیه متعاقب (After discharge) به این معنی است که سیگنال ورودی به یک مجموعه نورونی می تواند سبب شود که تخلیه نورونها برای مدت طولانی (به عنوان مثال چند هزارم ثانیه یا حتی چند دقیقه) بعد از پایان سیگنال ورودی نیز ادامه پیدا کند. یکی از مواردی که سبب تخلیه متعاقب می گردد، آزادسازی یک ماده میانجی (نوروترانسمیتر) تحریکی طولانی اثر از نورون پیش سیناپسی به سطح نورون پسسیناپسی است. در این حالت، ماده میانجی طولانی اثر سبب یک پتانسیل الکتریکی پسسیناپسی در نورون می شود سبب یک پتانسیل الکتریکی پسسیناپسی در نورون می شود که برای چند هزارم ثانیه ادامه می یابد. مکانیسم دوم ایجاد تخلیه متعاقب، مدارهای نوسانی می باشد. به این معنی که یک ورودی ساده به یک مدار نورونی موجب می شود تا آن مدار برای مدت طولانی تخلیه شود. البته تخلیه مدارهای نوسانی پس از مدتی خاموش می گردد که علت آن، خستگی محل اتصال سیناپسی در مدار است.

برخی از مدارهای نورونی به طور مداوم سیگنالهای خروجی را حتی در حالتی که سیگنال ورودی وجود ندارد، تولید میکنند. در برخی از موارد، تخلیه درونی خود نورون به علت تحریک پذیری ذاتی آنها سبب این امر می شود و در

بعضی از حالات، سیگنالهای نوسانی از مدارهای نوسانی دیگر، سیگنال خروجی را افزایش میدهند.

سیگنال خروجی موزون

سیگنالهای خروجی موزون به معنی سیگنالهایی هستند که به صورت دورهای و تکرارشونده تولید میشوند. مانند سیگنالهای تنفسی و پل مغزی سیگنالهای تنفسی و پل مغزی تصولید میگردند. تقریباً تمامی سیگنالهای موزون از مدارهای نوسانی که مدارهای نوسانی با یک توالی از مدارهای نوسانی که سیگنالهای مهاری یا تحریکی را در یک مسیر دایرهای از یک مجموعه نورونی دیگر میفرستند، عاصل میشوند.

پایداری مدارهای نورونی

همان طور که میدانیم، تقریباً تمام قسمتهای مغز به طور مستقیم و غیرمستقیم با یکدیگر ارتباط دارند. بنابراین تحریک یک مجموعه نورونی سبب تحریک مجموعه نورونی دیگری شده و آن مجموعه نیز مجموعه نورونی دیگری را تحریک میکند. در این حالت مغز با تودهای از سیگنالهای نوسانی غیرقابل کنترل تحریک میشود مانند حالتی که در طی یک حمله تشنجی صرعی رخ میدهد. اما در حالت طبیعی چرا چنین حالتی در مغز ایجاد نمیشود؟

یکی از علل این امر، وجود مدارهای مهاری میباشد. مجموعههای نورونی علاوه بر تحریک مدارهای تحریکی، مدارهای مهاری را نیز فعال کرده که خروجی این مدارها، مجموعههای نورونی دیگر و حتی نورونهای تحریکی اولیه که سبب تحریک این مدارها شدهاند را مهار میکنند. همچنین برخی از مجموعههای نورونی، مهار زیادی بر نواحی گستردهای از مغز اعمال میکنند. مانند عقدههای قاعدهای که اثرات مهاری در تنظیم دستگاه عضلانی دارند.

علت دوم پایداری مدارهای نورونی، خستگی سیناپسی است. فعالیت بیش از حد دستگاه عصبی، سبب خستگی سیناپسی و کاهش فعالیت سیناپسها میگردد که این عمل به نوبه خود مانع از فعالیت بیش از حد میگردد. مکانیسم خستگی سیناپسی، پیشتر در همین فصل توضیح داده شده است.

حواس پیکری: حس لامسه و وضعیت

حواس پیکری، اطلاعات حسی را از کل بدن دریافت میکنند و آنها را به سه گروه عمده تقسیمبندی میکنند: ۱) حواس پیکری مکانیکی که شامل حس لامسه و وضعیت میباشد و به وسیله جابجایی مکانیکی برخی از بافتهای بدن تحریک میشوند، ۲) حسهای حرارت که سرما و گرما را درک میکنند، ۳) حس درد که به وسیله عوامل تخریبکننده میکنند، ۳) حس درد که به وسیله عوامل تخریبکننده بافتی تحریک میشوند. حواس پیکری را از لحاظ دیگری نیز طبقهبندی میکنند؛ بدین صورت که حواس پیکری که در سطح بدن قرار دارند، حسهای اکستروسپتیو (بیرونی) و آنهایی که با وضعیت فیزیکی بدن در ارتباط هستند (مانند می وضعیت)، حسهای پروپریوسپتیو (درونی) نامگذاری میکنند. همچنین حسهای پروپریوسپتیو (درونی) نامگذاری میکنند. همچنین حسهایی و حسهایی که از بافتهای عمقی مانند عضلات و استخوانها می آیند، حواس عمقی عمقی مانند عضلات و استخوانها می آیند، حواس عمقی نامگذاری میشوند.

در این مبحث به طور عمده در ارتباط با حس لامسه بحث خواهد شد. حس لامسه را به سه نوع لمس، فشار و ارتباش تـقسیمبندی مـی کنند. حس لمس از بافتهای سطحی بدن (پوست و زیر پوست) منشأ گرفته اما حس فشار از تغییر شکل بافتهای عمقی ناشی می شود. حس ارتباش نیز از محرکهای تکرارشونده و یا تغییر مکرر سیگنالهای حسی ایجاد می گردد.

كيرندههاى لامسهاى

گیرندههای لامسه ۶ نوع هستند که در زیر توضیح داده شدهاند:

- ۱. انتهاهای آزاد عصبی که در پوست و بافتهای دیگر و وجود داشته و مسئول درک حس درد هستند.
- اجسام مایستر که در قسمتهای فاقد موی پوست و به خصوص نوک انگشتان و لبها قرار دارند. این گیرندهها نسبت به حرکت اشیا در سطح پوست و همچنین لرزش کم فرکانس حساس هستند.
- ۳. دیسکهای صرکل در نوک انگشتان و همچنین قسمتهای مودار پوست وجود دارند. این گیرندهها مسئول ایجاد سیگنالهای ثابتی هستند که به شخص اجازه میدهند تا اجسامی را که به طور مداوم در تماس با

يوست هستند، حس كند.

- ۴. عضو انتهایی مو در قاعده مو وجود داشته و همانند
 اجسام مایسنر، حرکت اشیاء بر سطح بدن و همچنین
 تماس ابتدایی جسم با بدن را حس میکنند.
- ۵. عضو انتهایی رافینی در لایههای عمقی پوست و بافتهای داخلی عمقی بدن وجود داشته و سیگنالهای مربوط به تغییر شکلهای پایدار بافتها مانند سیگنالهای تماسی طول کشیده اجسام سنگین و فشار را حس میکنند. این گیرندهها همچنین در کیسول مفاصل وجود داشته و درجه چرخش مفصل را گزارش میکنند.
- ۶ اجسام پاچینی که قبالاً نیز در ارتباط با آنها توضیحاتی داده شد، در زیر پوست و فاسیای عمقی بدن وجود داشته و درک لرزش بافت یا سایر تغییرات سریع در وضعیت مکانیکی بافتها را برعهده دارند.

انتقال سیگنالهای لامسه در رشتههای اعیصاب محیطی

تمامی گیرندههای حسی لامسه، ایمپالسهای خود را از طریق فیبرهای نوع $A\beta$ هدایت میکنند اما انتهاهای آزاد عصبی از رشتههای کوچک A و بدون میلین A برای هدایت ایمپالسهای خود استفاده میکنند. معمولاً هر چه نبوع سیگنال حسی مهمتر باشد (به عنوان مثال، سیگنالهایی که برای تعیین محل دقیق محرک روی پوست، درجه دقیق شدت محرک یا تغییر سریع شدت سیگنال حسی فرستاده میشوند)، رشتههای عصبی حسی دارای سرعت هدایت بالاتر مورد استفاده قرار میگیرند. برعکس، سیگنالهای غیردقیق نظیر فشار مبهم، تماس با محل نامشخص و به خصوص حس قلقلک با استفاده از مسیرهای آهستهتر منتقل میشوند.

حواس ارتعاش خارش و قلقلک

ارتعاشات پر فرکانس (۸۰۰-۳۰ سیکل در ثانیه) توسط اجسام پاچینی حس شده و سایر گیرندههای لامسه مسئول درک ارتعاشات کم فرکانس میباشند. گیرندههای مسئول حس خارش و قلقلک از نوع پایانههای آزاد عصبی هستند که در لایههای سطحی پوست قرار داشته و سیگنالهای خود را از طریق فیبرهای با هدایت کند نوع C منتقل میکنند.

سیگنالهای حسی پس از ورود به نخاع از شاخ خلفی آن، از دو طریق به سمت بالا میروند: ۱) سستم ستون خلفی نوار میانی (dorsal column-medial lemniscus) و ۲) سبستم قدامی طرفی (antrolateral Column).

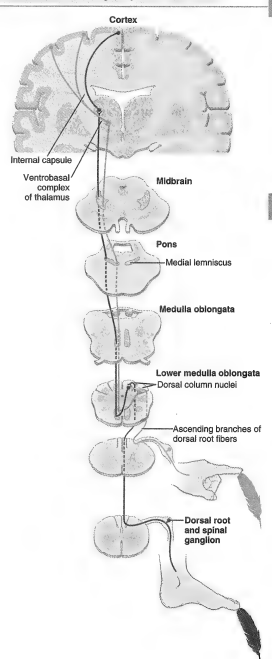
سیستم ستون خلفی - نوار میانی مسئول انتقال حس لمس دقیق، حس ارتعاش، حس حرکت اشیا بر روی پوست، حس وضعیت مفاصل و حس فشار که تفاوتهای جزئی شدت فشار را افتراق می دهد، می باشد. سیستم قدامی طرفی مسئول انتقال حواس حرارت (گرما و سرما)، لمس و فشار غیردقیق، قلقلک، خارش و حواس جنسی می باشد.

سسيتم سنون خلفي دنوار مياني

شکل ۵-۹، مسیر ستون خلفی ـ نوار میانی را برای انتقال حواس دقیق نشان میدهد. همان طور که مشاهده مینمایید، اعصاب حسى ابتدا از اندام از طريق شاخ پشتى نخاع وارد آن شده و سپس رشتههای عصبی ورودی به ستون خلفی بدون توقف تا بصلالنخاع پیش میروند و در آنجا با هستههای ستون خلفی (هستههای کونئاتوس و گراسیلیس) سیناپس برقرار میکنند. از این منطقه، نورونهای رده دوم بلافاصله از خط وسط در ساقه مغز می گذرند و در نوار میانی دو طرف ساقه مغز به طرف بالا تا تالاموس ادامه مسیر می دهند. در تالاموس، فیبرهای نوار میانی در منطقه حسی مربوطه در تالاموس ختم میشوند که کمپلکس قاعدهای شکمی نام دارد. از کمیلکس قاعدهای شکمی، فیبرهای عصبی رده سوم خارج میشوند که عمدتاً به شکنج پس مرکزی قشر مغز که منطقه حسى پيكري انام دارد، ختم مي شوند. البته اين رشتهها به یک منطقه کوچکتر در قشر آهیانهای طرفی به نام منطقه حسى پيكرى ١١ نيز ختم مىشوند. اين سيستم از رشتههای عصبی میلین دار قطور تشکیل شده و محل یابی حواس در این سیستم بسیار دقیق میباشد.

سیستم قدامی طرفی

سیگنالهای حسی که نیازی به تعیین دقیق منشأ سیگنال و افتراق اختلافات جزئی شدت محرک ندارند توسط سیستم قدامی - طرفی منتقل میشوند. رشتههای عصبی این سیستم از ستونهای قدامی و طرفی ماده سفید به واسطه



شكل ٥٠٨ مسير ستون خلفى - نوار ميانى جهت انتقال حواس لمسے دقيق و ظريف.

راههای نخاعی– تالاموسی طرفی و قدامی به سمت مغز میروند. انتهای این رشتهها به دو قسمت میرسد، یکی

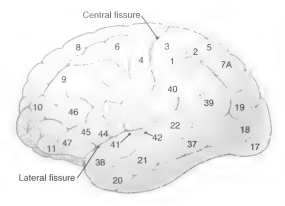
هسته مشبک ساقه مغز و دیگری کمپلکس قاعدهای-شکسمی و هسته بین تیغهای تالاموس، از هستههای تالاموسی، سیگنالها همراه با سیگنالهای ستون خلفی به قشر حسی پیکری منتقل میشوند. این سیستم از رشتههای عصبی نازک میلیندار تشکیل یافته است.

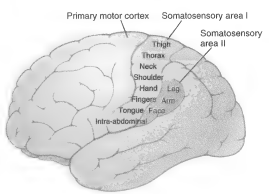
اکثر سیگنالهای درد در هسته مشبک ساقه مغز ختم می شوند و از آن محل به هستههای بین تیغهای تالاموس می روند. اما کسر کوچکی از سیگنالهای درد مستقیماً به کمپلکس قاعدهای شکمی تالاموس وارد می شوند. اگر ارتباط تالاموس با نواحی قشری قطع شود، حواس درد و حرارت قابل تشخیص می باشند. بنابراین می توان گفت که این دو حس توسط تالاموس قابل شناسایی و درک می باشند و قشر حسی – پیکری فقط اعمال شناختی مربوط به این حواس را تجزیه و تحلیل می نماید.

قشىر حسى ييكري

نواحی مختلف قشر مغز را از لحاظ بافتشناسی به ۵۰ ناحیه تقسیم بندی میکنند که به افتخار کاشف آنها، نواحی برودمن نامگذاری شده اند. در شکل 3-4، شیار مرکزی (Central بـــزرگی را مشاهده میکنید. نــاحیه پشت شیار مرکزی، محل ختم سیگنالهای حسی می باشد که به قشر حسی پیکری معروف است و در جلوی آن، ناحیه حرکتی قشر مغز قرار گرفته که عمدتاً مسئول تنظیم انقباضات عضلانی و حرکات بدن می باشد.

قشر حسی پیکری به نوبه خود به دو ناحیه قشر حسی پیکری I (SI) و قشر حسی پیکری II (SII) تقسیمبندی میگردد. در ناحیه SI برخلاف SII، موقعیت قرارگیری میختلف بدن بسیار دقیق است. به طور کلی در هر دوی این نواحی، ناحیه صورت در قدام، دستها در مرکز و پاها در خلف قرار دارند. سیگنالها از منطقه حسی پیکری I وارد سایر مناطق حسی مغز به منطقه حسی پیکری II وارد میشوند. منطقه IS، منطقه اصلی درک حواس پیکری میباشد. تصویر مناطق مختلف بدن در این قشر به طور منظمی قرار گرفتهاند. به این ترتیب که لبها بیشنر بن ناحیه قشر حسی پیکری I را اشغال کرده و سیس صورت و ناحیه قشر حسی پیکری I را اشغال کرده و سیس صورت و قسمتهای تحتانی بدن مناطق نسبتاً کوچکی را به خود قسمتهای تحتانی بدن مناطق نسبتاً کوچکی را به خود اختصاص دادهاند. اندازه این نواحی به طور مستقیم با تعداد





شکل گ نواحی مجزای ساختمانی قشر مغز انسان، که نواحی برودمن نام دارند (شکل بالایی). به خصوص به نواحی ۱ و ۲ و ۳ دقت کنید که ناحیه حسی پیکری اولیه را تشکیل میدهند و نواحی ۵ و ۷ ککه ناحیه ارتباطی حسی پیکری را میسازند. نواحی حسی پیکری I و II و همچنین نحوه تصویر شدن اندامهای مختلف بدن در آنها در شکل پایینی نشان داده شده است.

گیرندههای تخصص یافته حسی در مناطق محیطی مربوطه در بدن نسبت مستقیم دارد.

قشر مغز و همین طور قشر حسی حاوی شش لایه نورونی میباشد. سیگنالهای حسی ورودی ابتدا لایه نورونی شماره IV را فعال میکنند، سپس سیگنالها از این لایه به سمت سطح قشر و لایههای عمقیتر گسترده میشوند. لایههای I و II سیگنالهای منتشر و غیراختصاصی را که از مراکز تحتانی مغز میرسند، دریافت میکنند. این سیگنالها عمدتاً سطح کلی تحریکپذیری مناطق مربوطه قشر مغز را تنظیم مینمایند. نورونهای لایههای II و III، آکسونهایی

را به قسمتهای مربوطه از قشر مغز سمت مقابل از طریق، حسم بسنهای (Corpus callosum) ارسال میکنند. نورونهای لایههای V و VI نیز آکسونهایی را به مناطق عمقی تر دستگاه عصبی میفرستند.

از نظر عملکردی، نورونهای قشر حسی پیکری در ستونهای عمودی مرتب شدهاند که در هر ۶ لایه قشر امتداد میابند و هر یک از این ستونها یک نوع خاص از حس را درک میکنند.

برداشتن ناحیه حسی پیکری I سبب اختلالات عمدهای درباره قضاوت سیگنالهای حسی توسط فرد میگردد. در درجه اول، فرد قادر نیست محل دقیق انواع مختلف حسها را در مناطق مختلف بدن تشخیص دهد در حالی که می تواند محل غیردقیق این حواس را بیان کند. همچنین درجه فشار وارده بر بدن و تشخیص وزن اشیاء برای شخص غیرممکن میشود. فرد همچنین قادر نیست شکل اشیاء را درک کرده و درباره قوام مواد صحبت کند؛ به این اختلال، آستر وگنوزی اطلاق میشود. نکته جالب توجه این است که درک حس درد، حرارت، لمس و فشار غیردقیق با وجود برداشته شدن ناحیه SI همچنان سالم باقی می ماند.

مناطق ارتباطي حسى پيكري

نواحی ۵ و ۷ برودمن در قشر مخ که در قشر آهیانه و پشت منطقه حسی پیکری I واقع شدهاند (شکل ۶–۹)، در کشف رمز معنای عمیق تر اطلاعات حسی در مناطق حسی پیکری نقش مهمی به عهده دارند و بنابراین مناطق ار تباطی حسی پیکری (Somatosensory association areas) نامیده میشوند. این ناحیه از منطقه حسی پیکری I، هسته قاعدهای شکمی تالاموس، سایر مناطق تالاموس، قشر بینایی و قشر شنوایی ورودی دریافت میکند. از آنجا که قشر هر نیمکره مغز، سیگنالهای محیطی را از سمت مقابل بدن دریافت میکند، برداشتن قشر ارتباطی حسی پیکری یک سمت قشر سبب میشود تا فرد توانایی تشخیص اشیاء و اشکال پیچیده را در سمت مقابل بدن از دست بدهد. این نقص احساسی پیچیده، آمورفوسنتز نام دارد. همچنین شخص نسبت به سمت مقابل بدن خود بی توجه می شود و به عبارت دیگر، آن را فراموش می کند.

تفسير شدت محركهاي حسي

در مبحث شدت محرکهای حسی درک شده معمولاً از دو اصل صحبت ميهود: اصل وبر - فخنر (Weber-Fechner) و قانون توان. اصل وبر - فخنر بيان میدارد که درجات مختلف شدت محرک به طور تقریبی متناسب با لگاریتم شدت محرک از هم تمیز داده میشوند. به عبارت دیگر، شخصی که یک وزنه ۳۰ گرمی را در دست خود نگهداشته است می تواند افزایش یک گرم اضافی را احساس کند و وقتی که یک وزنه ۳۰۰ گرمی را نگهداشته است می تواند افزایش وزن به میزان ۱۰ گرم را احساس کند. همین امر موجب میشود تا سیستم شنوایی بتواند نجواهای بسیار آهسته و در عین حال، مفهوم صداهای انفجاری (که ممکن است شدت آنها تا ۱۰ بیلیون بار بیشتر باشد) را درک کند یا چشمها بتوانند تصاویری را ببینند که شدت روشنایی آنها نیم میلیون بار با هم متفاوت است. بنابراین، در این مورد نسبت تغییر قدرت محرک که برای درک تغییر لازم است نسبتاً ثابت مىماند كه همان اصل لگاريتمي است. به زبان

مقدار ثابت + لگاریتم محرک = قدرت تفسیر شده محرک در قانون توان، بین شدت قدرت تفسیر شده محرک و قدرت حقیقی محرک در یک محدوده وسیع کلیه انواع حسهای درک شده، رابطه خطی وجود دارد:

قدرت تفسیر شده محرک = $K (2 - k)^y$

در این رابطه، توان y و مقدار ثابت K و k بـرای هـر حس متفاوت هستند.

حسهاى وضعبت

حسهای وضعیت را غالباً حواس درک فضایی نیز مینامند که به دو زیر گروه تقسیم میشوند: ۱) حس وضعیت ایستا یا استاتیک که به معنای درک آگاهانه نحوه قرارگیری قسمتهای مختلف بدن نسبت به هم است و ۲) حس سرعت حرکت که کینستازی یا درک فضایی دینامیک نیز نامیده میشود.

گیرندههایی که در تعیین تاشدن مفاصل نقش دارند، گیرندههای لامسهای پوست، گیرندههای عمقی نزدیک به مفاصل و دوکهای عضلانی، نقش عمدهای در اطلاع بدن از

وضعیت استاتیک و دینامیک خود دارند. اطلاعات حس وضعیت که از راه مسیر ستون خلفی – نوار میانی به تالاموس میرسند، در تالاموس مورد پردازش قرار میگیرند.

عملکرد تالاموس در حواس پیکری

تالاموس اگر چه در انتقال اطلاعات حسی لامسه به مغز نقش دارد، اما برای درک حس لامسه توانایی جزیی دارد. برعکس، قسمتهای میانی ساقه مغز، تالاموس و سایر مناطق قاعدهای مربوطه در مغز نقش مهمی در درک حسهای درد و حرارت دارند.

تنظيم قشرى ميزان حساسيت حسى

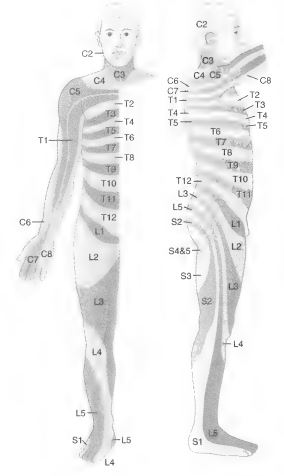
علاوه بر سیگنالهای حسی پیکری که از محیط به مغز منتقل میشوند، سیگنالهای قشر گریز نیز در جهت عکس از قشر مغز به ایستگاههای حسی پایین تر نظیر تالاموس، بصلالنخاع و نخاع منتقل میشوند. این سیگنالها شدت حساسیت نسبت به محرکهای حسی ورودی را تنظیم میکنند. به عبارت دیگر، اگر محرکهای حسی ورودی بسیار شدید باشند، این سیگنالهای قشر گریز به طور خودکار انتقال آنها را در هستههای مربوطه کاهش میدهند. این عمل سبب میشود تا گسترش سیگنالهای جانبی به نورونهای مجاور کاهش یافته، بنابراین درجه تیزی الگوی نورونهای مجاور کاهش یافته، بنابراین درجه تیزی الگوی میدارد که نه آن قدر کم باشد که سیگنالها بی اثر باشند و نه آن قدر زیاد باشد که ظرفیت سیستم در تشخیص الگوهای می اشر و ناد باشد که ظرفیت سیستم در تشخیص الگوهای

درماتومها

همان طور که در شکل ۷-۹ نشان داده شده است، هر رشته عصبی نخاع "قطعهای" از پوست به نام درماتوم را عصبدهی میکند. با استفاده از نقشه درماتومی میتوان در صورت بروز اختلال در حواس محیطی در اثر ضایعه، سطح آسیب نخاعی را تعیین کرد.

حواس پیکری: حسهای در د و حرارت

درد یک مکانیسم محافظتی است که در موارد آسیب بافتی



شکل ۷ ۹ درماتومها.

ایجاد شده و فرد را از این آسیب باخبر میکند. درد را به دو نوع اصلی تقسیمبندی میکنند: و درد کند. درد تند بلافاصله پس از اعمال محرک دردزا ایجاد شده اما درد کند یک ثانیه یا بیشتر پس از اعمال محرک دردزا احساس می شود و به کندی طی چند ثانیه یا حتی چند دقیقه افزایش می یابد. درد تند به نام درد تیز، درد گزشی، درد حاد و درد الکتریکی نیز شناخته می شود و بیشتر توسط محرکهای مکانیکی (سوزن، چاقو و ...) ایجاد می گردد. درد کند که به آن درد سوزشی، درد آهسته، درد مبهم، درد ضربان دار، درد تهوع آور و درد مزمن اطلاق می شود معمولاً با تخریب بافتی همراه است و بیشتر توسط مواد شیمیایی ایجاد می گردد.

گیرندههای درد که انتهاهای آزاد عصبی هستند، در

لایههای سطحی پوست و برخی بافتهای داخلی مانند پریوست (ضریع استخوان)، دیواره شریانها، سطح مفصلی و داس (Falx) و چادرینه (tentorium) در حفره جمجمه منتشر هستند اما تعداد آنها در بافتهای داخلی احشایی بسیار کم است. محرکهای درد را به سه نوع مکانیک، حرارتی و شیمیایی تقسیم بندی میکنند. مواد شیمیایی مولد در شامل برادی کینین، سروتونین، هیستامین، یون پتاسیم، اسیدها، استیل کولین و آنزیمهای پروتئولیتیک هستند. ماده و پروستاگلاندینها نیز اثر خاصی در افزایش دادن حساسیت گیرندههای درد دارند. گیرندههای درد برخلاف سایر گیرندههای حسی به محرکات مداوم محیطی سازش بیدا نمی کنند.

ایسکمی بافتی به علت قطع جریان خون بافت سبب ایجاد درد میشود. هر چه متابولیسم بافتی بیشتر باشد، درد نیز سریعتر ظاهر میشود. علت این نوع از درد، تجمع مقادیر زیاد اسید لاکتیک در بافت است که در اثر متابولیسم بی هوازی ایجاد میشود. همچنین موادی مانند برادی کینین و آنزیمهای پروتئولیتیک که در طی ایسکمی آزاد میشوند نیز انتهاهای عصبی درد را تحریک می کنند. اسپاسم عضلانی نیز با تحریک گیرندههای مکانیکی درد و همچنین تحت فشار قراردادن عروق خونی و ایجاد ایسکمی بافتی سبب ایجاد درد می گردد.

ارسال سیکتالهای درد بیه سیستم عصبی مرکزی

برخی از پایانههای درد، ایمپالسهای خروجی خود را از طریق فیبرهای عصبی $A\delta$ میلیندار با سرعت g تا g متر بر ثانیه به سمت سیستم عصبی مرکزی میفرستند و برخی دیگر سیگنالهای خود را از طریق اعصاب بدون میلین g با سرعت g تا g متر بر ثانیه هدایت میکنند. این امر سبب میشود تا پس از اعمال محرک دردزا به بدن، ابتدا فرد بلافاصله یک درد سریع را تجربه کند و خود را از عامل دردزا دور سازد. سپس احساس درد کندتری ایجاد میشود که ممکن است تا چند ثانیه نیز به طول بیانجامد.

پس از ورود راههای درد به شاخ خلفی نخاع، ایمپالسهای درد از طریق دو مسیر به مناطق بالاتر هدایت میشوند که شامل راه نخاعی – تالاموسی جدید و قدیمی هستند. مسیرهای درد تند (فیبرهای Að) در تیغه I (نعه

حاشیه ای) شاخ خلفی نخاع ختم می شوند. سپس این فیبرها به سمت مقابل نخاع رفته و از طریق ستون قدامی طرفی نخاع به سمت مقابل نخاع رفته و از طریق ستون قدامی طرفی نخاع به سمت مغز بالا می روند. به این مسیر، راه نخاعی می باشد. برخی از رشته های راه نخاعی تالاموسی جدید در تند می باشد. برخی از رشته های راه نخاعی تالاموسی جدید در تالاموس می روند و در کمپلکس قاعده ای شکمی تالاموس ختم می شوند. از این بخش تالاموس، سیگنال ها به سایر نواحی قاعده ای مغز و قشر حسی پیکری منتقل می شوند. محل یابی درد تند بسیار دقیق می باشد یعنی مغز می تواند مشخیص دهد که کدام نقطه از بدن به طور دقیق دچار درد شده است. البته اگر گیرنده های لامسه همزمان با گیرنده های درد تحریک نشوند، دقت محل یابی درد کاهش می یابد. ماده میانجی مترشحه از انتهای رشته های عصبی ۵۸ در نخاع، میانشد که یک اسید آمینه تحریکی است.

مسیرهای درد کند که عمدتاً توسط اعصاب بدون میلین نوع C منتقل می شوند، در شاخ خلفی نخاع در تیغههای II و III (کے مے موعاً مادہ ژلاتینی نامیدہ میشوند) ختم مى گردند. از این ناحیه، مسیرها وارد تیغه ۷ شاخ خلفی نخاع شده و سیس از طریق مسیر قدامی طرفی به سمت بالا هدایت می شوند (مسیر نخاعی تالاموسی قدیمی). فیبرهای نوع C در شاخ خلفی نخاع از انتهای خود ماده P ترشح می کنند. ماده P مسئول ایجاد درد کند می باشد، زیرا بسیار آهسته ترشح شده و در طی چند ثانیه تا چند دقیقه به غلظت لازم می رسد. مسیرهای درد تند و کند در نخاع در شکل ٨-٩ نشان داده شده است. برخلاف مسير نخاعي تالاموسي جدید، اکثر فیبرهای مسیر نخاعی تالاموسی قدیمی در ساقه مغز و در نواحی هسته مشبک یل مغزی و بصل النخاع، منطقه تكتال مزانسفال و ناحیه خاكستری دور قنات (اطراف قنات سیلویوس) ختم میشوند و از آنجا به هستههای قاعدهای شکمی و بین تیغهای تالاموس و مناطق مرکزی هیپوتالاموس و سایر مناطق قاعدهای مغز منتقل میشوند. این نواحی تحتانی مغز در احساس انواع رنجآور درد نقش مهمی بر عهده دارند. تنها یک دهم تا یک چهارم از مسيرهاي راه نخاعي تالاموسي قديمي مستقيماً به تالاموس ختم می شوند. یک خاصیت مهم درد کند این است که برخلاف درد کند نمی توان محل آن را به صورت دقیق مشخص کرد و تنها مغز می تواند محدوده ایجاد درد کند را

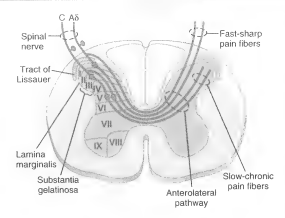
مشخص نماید. از آنجا که اکثر مسیرهای درد کند به ساختارهای زیر قشری مانند تالاموس و ساختار مشبک ساقه مغز ختم میشوند، این نواحی در درک آگاهانه درد بیشترین نقش را بر عهده دارند.

قطع مسیرهای درد به وسیله جراحی

در مواردی که بیمار دچار دردهای شدید غیرقابل علاج میباشد، میتوان با قطع طناب نخاعی در سمت مقابل محل درد در یک چهارم قدامی طرفی و به این ترتیب، قطع مسیر حسی قدامی طرفی، درد را از بین میبرد. اما پس از مدتی حس درد دوباره بر میگردد. زیرا از طرفی، بسیاری از رشتههای درد قسمتهای فوقانی بدن تا قبل از رسیدن به مغز، به سمت مقابل نخاع نمیروند بنابراین برش نخاع، مسیر آنها را قطع نمیکند. از طرف دیگر، سایر مسیرهای عصبی که در حالت عادی بسیار ضعیف هستند، حساس میشوند و این امر باعث میشود تا فرد دوباره احساس درد نماید. برای تسکین چنین دردهایی همچنین میتوان هستههای بین تیغهای تالاموس را تخریب نمود. این امر انواع زجرآور درد را تسکین میدهد اما بر درک "درد حاد"

دستگاه ضدورد طبیعی بدن از سه بخش اصلی تشکیل شده است: ۱) نواحی خاکستری دور قناتی، نواحی دور بطنی میزانسیفال و قسمت فوقانی پل مغزی از این ناحیه سیگنالهای مهاری ارسال میشود به ۲) هسته رافه بزرگ (در قسمت تحتانی پل مغزی و قسمت فوقانی بصل النخاع) و هستههای مشبک پاراژیگانتوسلولار (در قسمت جانبی بصل النخاع) و از این ناحیه نیز سیگنالهای مهاری به بصل النخاع) و از این ناحیه نیز سیگنالهای مهاری به میشوند. در این نقطه، سیگنالهای ضدورد می توانند قبل از ایکه سیگنالهای درد به مغز فرستاده شوند، آنها را مهار

مناطق بالاتر مغزی مانند هستههای دور بطنی هیپوتالاموس و دسته میانی مغز پیشین نیز می توانند با تحریک نواحی خاکستری دور قناتی، سیستم ضددرد را فعال کنند. نورونهای نواحی خاکستری دور قناتی و هسته رافه از انتهای خود انکفالین ترشح میکنند. رشتههایی که از این



شکل ۸ ۹. انتقال سیگنالهای درد تند و کند در نخاع و سایر مسیرها به مغز.

ناحیه منشأ میگیرند، سیگنالهایی به شاخ خلفی نخاع می فرستند تا در آنجا از انتهای این رشتهها سروتونین ترشح شود. سروتونین نیز نورونهای موضعی نخاع را وادار به ترشح انکفالین میکند و این ماده نیز سبب مهار پیش سیناپسی و پس سیناپسی رشتههای درد $A\delta$ و C می شود.

سیستمهای مخدری مغز

در بدن، مواد شبه مخدر درونزادی وجود دارند که می توانند سبب مهار درد شوند. همه این مواد محتویات تجزیهای سه مولکول پروتئینی بزرگ هستند: پرواوپیوملانوکورتین، پروانکفالین و پرودینورفین. در میان این مواد، مهمترین مواد شبه مخدر، بتااندورفین، متانکفالین، لوانکفالین و دینورفین هستند. متانکفالین و لوانکفالین در قسمتهای مختلف سیستم ضددرد وجود دارند. بتااندورفین نیز در هیپوتالاموس و غده هیپوفیز وجود دارد. دینورفین نیز عمدتاً در همین نواحی که انکفالینها یافت میشوند، وجود دارد ولی مقادیر آن کمتر است.

مهار هانسی در د

تحریک رشتههای حسی قطور $A\beta$ از گیرندههای لامسهای محیطی، انتقال سیگنالهای درد از همان ناحیه از بدن را احتمالاً از طریق مهار جانبی موضعی در نخاع، سرکوب میکند.

دردارجاعي

درد ارحاعی (Referred pain) به این معنی است که شخص درد را در قسمتی از بدن احساس میکند که از بافت ایجادکننده درد بسیار دور است. به عنوان مثال، درد یکی از اندامهای احشایی به یک ناحیه از سطح بدن ارجاع پیدا میکند. مکانیسم این نوع از درد بدین صورت میباشد: شاخههای رشتههای احشایی درد در نخاع با همان نورونهای رده دوم که سیگنالهای درد را از پوست دریافت میکنند، سیناپس میکنند. هنگامی که رشتههای احشایی درد تحریک میشوند، سیگنالهای درد از احشاء، حداقل از طریق یکی از این نورونها منتقل شده و شخص احساس میکند که حس درد از پوست منشأ گرفته است.

درد احشابی

ساختارهای احشایی شکم و قفسه سینه، گیرندههای درد کمی دارند و همچنین فاقد سایر گیرندههای حسی هستند. تنها آسیب وسیع این ساختارها (به عنوان مثال، ایسکمی ناشی از انسداد جریان خون) می تواند درد شدیدی در این ساختارها ایجاد کند. همچنین آسیب شیمیایی سطح احشا (تـوسط اسیدهای پروتئولیتیک عصاره معده)، اسپاسم عضلات صاف یک ارگان توخالی، اتساع بیش از حد یک ارگان توخالی و کشیدگی بافت همبند اطراف یا درون یکی از احشای و کشیدگی بافت همبند اطراف یا درون یکی از احشاء با تحریک منتشر انتهاهای عصبی می توانند سبب ایجاد درد احشایی (Visceral pain) گردند. تمام دردهای ایجاد درد احشایی (Visceral pain) گردند. تمام دردهای منشأ گرفته از حفرات شکم و قفسه سینه به وسیله رشتههای نازک C منتقل می گردند و بنابراین تنها درد مـزمن رنـج آور منتقل می شود.

درد احشایی عمدتاً به پرده صفاق، جنب یا پریکارد جداری منتشر می شود و از آنجا که این سطوح توسط اعصاب نخاعی محیطی عصبدهی می شوند، بنابرایین درد نشأت گرفته از لایههای جداری پوشاننده احشاء اغلب یک درد تیز است (مسیر جداری درد احشایی). وقتی که درد احشایی به سطح بدن ارجاع می یابد، شخص عموماً محل درد را در همان قطعه درماتومی شناسایی می کند که در دوران رویانی، منشأ آن ارگان احشایی بوده است، نه لزوماً در محل کنونی ارگان احشایی. به عنوان مثال، قلب از گردن و قسمت فوقانی قفسه سینه منشأ می گیرد و بنابراین درد قلبی به یک طرف گردن یا شانه، روی عضلات یکتورال، در امتداد باز و ناحیه

زیر جناغ در قفسه سینه فوقانی ارجاع پیدا میکند. همچنین به علت اینکه معده از قطعات سینهای هفتم تا نهم دوره رویانی منشأ میگیرد، درد معدی به اپیگاستر قدامی بالای ناف ارجاع می یابد.

اختلالات بالينى درد

پردردی

پردردی (hyperalgesia) به معنی افزایش حساسیت نسبت به درد است. در پردردی اولیه، گیرندههای درد بیش از حد حساس شدهاند (به عنوان مثال در پوست آفتاب سوخته) و در پردردی ثانویه، انتقال حسی درد از اعصاب محیطی و مرکزی تسهیل میشود (متعاقب ضایعات نخاعی یا تالاموسی).

هرپس زوستر (زونا)

زمانی که ویروس هرپس، یک گانگلیون ریشه خلفی را عفونی میکند، درد شدیدی در قطعه درماتومی مربوط به آن گانگلیون به وجود می آید و نوعی درد قطعه ای را بر می انگیزد که نیمی از محیط بدن را درگیر میکند. این بیماری، هرپس زوستر است که به علت بروز بثورات پوستی همزمان، زونا (Shingles) نیز نامیده می شود.

تیک دردناک

درد نیشتری که بر روی یک طرف صورت برخی از افراد و در حوزه حسی اعصاب پنجم یا نهم مغزی ایجاد میشود، به تسیک دردناک (Tic Douloureux) نورالژی سهقلو یا نورالژی زبانی – حلقی معروف است. این نوع از درد را میتوان به وسیله قطع عصب محیطی ناحیه حساس شده با جراحی تسکین داد.

سندرم براون – سکوارد

قـطع یک نـیمه از نـخاع، سـندرم بـراون - سکـوارد (Brown-Sequard syndrome) را ایجاد میکند. در ایـن حالت، کلیه عملکردهای حرکتی در سمت نخاع قطع شده در کلیه قطعات پایین تر از محل قطع از بین میروند. حس درد، گرما و سرما (حسهای مسیر قدامی جانبی نخاع) در سمت مقابل بدن در کلیه درماتومهایی که ۲ تا ۶ قطعه پایین تر از سطح قطع نخاع قرار دارند، از بین میروند. اما حواسی که در

ستونهای خلفی نخاع منتقل میشوند (حواس وضعیت و تعادل، حس ارتعاش، محلیابی دقیق و تمیز دو نقطه)، در همان سمت قطع شده نخاع در همه درماتومهای پایین تر از سطح قطع شده نخاع از بین میروند. لمس دقیق به علت اینکه از راههای خلفی طرفی نخاع منتقل میشود و این مسیرها تا بصل النخاع تقاطع نمییابند، به طور کامل در سمت قطع شده از بین میرود اما لمس غیردقیق به علت اینکه از مسیر قدامی – طرفی طرف مقابل طرف مقابل نخاع منتقل میشود، در سمت قطع شده دست نخورده باقی میماند.

سردرد

سردرد (Headache) یک نوع درد ارجاعی به سطح سر است که از ساختارهای عمقی سر منشأ میگیرد. سردرد را به انواع با منشأ داخیل جمجمهای و خارج جمجمهای تقسیمبندی میکنند.

سردردهای دارای منشأ داخل جمجمهای

خود قشر مغز فاقد گیرندههای درد و همین طور حس درد میباشد اما کشیدهشدن سینوسهای وریدی اطراف مغز، آسیب چادرینه یا کشیدهشدن سختشامه در قاعده مغز و همین طور آسیب عروق خونی مننژ، سبب ایجاد سردرد در میشود. اگر گیرندههای درد بالای چادرینه (tentorium) مغزی شوند، ایمپالسهای درد از طریق عصب پنجم مغزی منتقل میشوند و بنابراین نوعی سردرد ارجاعی در نیمه جلویی سر در سطح نواحی که توسط قسمت حسی پیکری عصب پنجم مغزی عصبدهی میشوند، به وجود میآید. اما ایمپالسهای دردی که از زیر چادرینه منشأ میگیرند به علت اینکه از طریق اعصاب زبانی حلقی، واگ و عصب دوم گردند.

مننژیت یا التهاب پرده مننژ سبب سردرد شدیدی می شود که در کل سر پخش می گردد. خارج کردن مایع مغزی نخاعی باعث می شود مغز حالت شناور خود را از دست بدهد. بنابراین سنگینی مغز، سطوح مختلف سختشامه را می کشد و باعث تغییر شکل آن می شود و همین موضوع گیرندههای درد را تحریک می کند و سردرد به وجود می آید. مصرف الکل نیز معمولاً موجب سردرد می گردد که علت آن احتمالاً اثرات

أسیبی خود الکل بر پردههای مننژ میباشد. نوع دیگری از سردرد، سردرد ناشی از یبوست است که احتمالاً از جذب محصولات سمی یا تغییرات جریان خون بر اثر از دسترفتن مایع به درون روده ناشی میشود. سردرد میگرنی یکی از شدیدترین انواع سردرد میباشد که از یک نوع یدیدهٔ غیرطبیعی عروقی ناشی میشود. یکی از علل مطرح شده برای این بیماری این است که حالات هیجانی یا فشارهای روحی سبب انقباض رفلکسی شریانهای مغزی میشوند و این امر سبب ایسکمی مغزی می گردد. اما پس از مدتی، دیوارههای عروقی به علت خستگی مفرط عضلات دیواره عروق شل شده و به مدت ۲۴ تا ۴۸ ساعت نمی توانند تونوس عروقی را حفظ کنند. اتساع عروق سبب اتساع و ضربان شدید آنها می شود و کشیدگی عروق موجب سر در د میگرنی میگردد. از علل دیگر سردرد میگرنی می توان به سرکوب منتشر قشری، اختلالات روانی و تنگی عروقی ناشی از افزایش موضعی یون پتاسیم در مایع مغزی خارج سلولی و زمینه ژنتیکی اشاره کرد.

سردردهای دارای منشأ خارج جمجمهای

اسپاسم عضلات متصل به پوست سریا جمجمه، آسیب ساختمانهای بینی و اطراف آن (مانند سینوزیت)، اختلالات چشمی که موجب اختلال در تمرکز و بنابراین انقباض بیش

از حد عضلات مژگانی میگردد و یا قرارگرفتن طولانی مدت چشمها در معرض نور فرابنفش، از علل عمده سردرد خارج جمجمهای میباشند.

حسهای حرارت

درجات حرارت عمدتاً به وسیله سه نوع گیرنده حسی از هم تمیز داده می شوند: گیرنده های سرما، گیرنده های گرما و گیرنده های درد. گیرنده های درد مسئول حس سرمای منجمد کننده و داغی سوزاننده هستند یعنی آن حد از دما که سبب آسیب بافتی می گردد. گیرنده های سرما در پوست، 1 برابر بیشتر از گیرنده های گرما هستند. سیگنال های گرما توسط فیبرهای نوع 1 منتقل می شوند اما سیگنال های سرما عمدتاً توسط فیبرهای 1 1 2 3 4 و تا حد کمی توسط فیبرهای 4 5 5 درجه فیبرهای 5 5 منتقل می شوند از 5 درجه سانتی گراد و پایین تر از 5 درجه سانتی گراد سبب تحریک گیرنده های درد و ایجاد حس درد می شوند.

گیرندههای گرما و سرما، گیرندههای تند سازش (فازیک) هستند و بنابراین بیشتر به تغییرات دما پاسخ میدهند تا به دمای ثابت. به عنوان مثال زمانی که فردی ابتدا وارد یک محیط سرد یا گرم میشود، احساس سرما یا گرمای شدیدی میکند اما به تدریج نسبت به آن دما تا حدی سازش پیدا میکند.



حواس ویژه

كليات سيستم بينايي

هنگامی که نور از هوا وارد یک محیط دیگر می شود، انکسار هر پیدا میکند، یعنی جهت آن تغییر می یابد. ضریب انکسار هر جسم (یعنی میزان انحراف نور توسط آن جسم)، از تقسیم سرعت نور در هوا به سرعت نور در آن جسم به دست می آید. درجه انکسار تابعی از نسبت ضریب انکسار دو محیط شفاف و درجه مایل بودن سطح حد واسط جبهه موج ورودی می باشد.

در عدسیهای محدب، نوری که از مرکز عدسی عبور میکند، دقیقاً در حالت عمود بر سطح عدسی به آن برخورد میکند و بدون اینکه انکسار یابد، از عدسی عبور میکند اما امواج نوری که از دو طرف عدسی عبور میکنند به سمت مرکز عدسی خم میشوند و در نقطهای از جلوی عدسی به هم میرسند. به این نقطه، نقطه کانونی اطلاق میشود. به عبارت دیگر، عدسی محدب، امواج موازی نور را به سمت یکدیگر همگرا میکند. عدسیهای مقعر، پرتوهای نور را از هسمدیگر دور کرده، به عبارتی آنها را واگرا میکنند. عدسیهای محدب استوانهای، امواج نور را در یک سطح عدسیهای محدب استوانهای، امواج نور را در یک سطح عمگرا میکنند و عدسیهای مقعر استوانهای، امواج نور را در یک سطح همگرا میکنند.

فاصله کانونی عدسی محدب از فرمول زیر به دست میآید:

$$\frac{1}{F} = \frac{1}{a} + \frac{1}{b}$$

 ${\bf a}$ که در آن، ${\bf F}$ فاصله کانونی عدسی برای امواج نوری، ${\bf e}$ فاصله منبع نقطه کانونی در فاصله منبع نقطه کانونی در

طرف دیگر عدسی میباشد.

قدرت شكست نور توسط عدسى برحسب ديويتر (diopter) اندازه گیری می شود. قدرت انکساری عدسی محدب بر حسب دیوپتر برابر است با یک متر تقسیم بر فاصله کانونی عدسی. به عنوان مثال، اگریک عدسی کروی امواج موازی را در فاصله ۱ متری از خود متمرکز کند، قدرت شکست آن، ۱ دیوپتر بوده و اگـر در ۱۰ سـانتیمتری خـود متمرکز کند، قدرت شکست آن ۱۰ دیوپتر است. اگر چه بـه علت اینکه عدسیهای مقعر، امواج نوری را واگرا میکنند، نمى توان قدرت انكسارى أنها را برحسب فاصله كانوني عدسی بیان کرد، اما اگر یک عدسی مقعر به همان اندازهای که یک عدسی محدب یک دیوپتری، پرتوها را همگرا میکند بتواند آنها را واگرا کند، گفته می شود قدرتی معادل ۱ - دیوپتر دارد. عدسیهای مقعر، قدرت انکساری عدسیهای محدب را خنثی میسازند. لذا، قراردادن یک عدسی مقعر ۱ -دیویتری درست جلوی یک عدسی محدب ۱+ دیویتری، منجر به ایجاد یک سیستم عدسی با قدرت انکساری صفر

اینیک چشم

امواج نور در حین ورود به چشم، توسط چهار سطح حد واسط شکسته می شوند. سطح بین هوا و سطح قدامی قرنیه، سطح بین سطح خلفی قرنیه و مایع زلالیه، سطح بین زلالیه و سطح قدامی عدسی چشم و سطح بین سطح خلفی عدسی و مایع زجاجیه. معمولاً برای محاسبه قدرت انکساری کل چشم، تمام سطوح انکساری چشم با یکدیگر جمع شده و کل آن به عنوان یک عدسی واحد در نظر گرفته می شود. بررسانکساری کل چشم در حدود 0 دیوپتر است که 0 آن

توسط سطح قدامی قرنیه فراهم می شود. قدرت انکساری قرنیه قابل تنظیم نیست اما عدسی چشم در پاسخ به سیگنالهای عصبی از مغز، انحنا و قدرت انکساری خود را افزایش داده تا فرآیند تطابق صورت گیرد.

عدسی چشم، تصویر هر شیء را هم از بالا به پایین و هـم از چپ بـه راست، بـه طـور مـعکوس بـر روی شبکیه میاندازد. اما مغز یاد گرفته است که این اشیاء را به صـورت مستقیم درک کند.

gu Ucu

تنها در صورت افزایش تحدب عدسی، چشم می تواند اشیاء نزدیک را بله وضوح ببیند. بله ایس فرآیند تطابق (Adaptation) اطلاق می شود. مکانیسم تطابق در کودکان بسیار قدرتمند بوده به طوری که قدرت انکساری عدسی چشم می تواند از ۲۰ به حدود ۳۴ دیوپتر افزایش یابد، اما قدرت آن با افزایش سن به تدریج کاهش می یابد. عدسی در افراد جوان از یک کپسول الاستیک پر از مایعی شفاف تشکیل شده است. در حالت معمولی، عدسی یک شکل تشکیل شده است. در حالت معمولی، عدسی یک شکل کروی دارد و همان طور که در شکل ۱-۱۰ مشاهده می کنید، عدسی به وسیله لبگامانهای آویزان کننده (Suspensory عدسی می متصل می شوند، به سمت دایره خارجی کره چشم کشیده می شود و به صورت مسطح در می آید.

یک سر لیگامانهای آویزانکننده به عدسی متصل شده و سر دیگر آنها به عضلات مژگانی متصل میشود (شکل ۱-۱). عضلات مژگانی به صورت حلقهای دور تا دور لیگامانهای آویزانکننده قرار گرفتهاند. انقباض این عضلات سبب میشود تا لیگامانها شل شده و کشش وارده به عدسی کاهش یابد. بنابراین انقباض عضلات مژگانی سبب افزایش تحدب عدسی میشود. بر عکس شل شده عضلات مژگانی ریعنی رفع انقباض آنها) موجب میشود تا لیگامانهای آویزان کننده عدسی به سمت خارج کشیده شوند. این امر سبب میشود تا عدسی از کنارهها کشیده شود و تحدّب آن کاهش یابد.

سیگنالهای پاراسمپاتیکی از عصب سوم جمجمهای موجب انقباض و یا شل شدن عضلات مژگانی شده و نهایتاً موجب کاهش یا افزایش تحدب عدسی چشم میگردند. افرایش تحدب عدسی در پاسخ به ایسمپالسهای

پاراسمپاتیکی موجب عمل تطابق میگردد. یعنی هر چه جسمی به چشم نزدیک تر شود، تحدب عدسی افزایش می یابد تا چشم بتواند به طور مداوم، تصویر شیء را به طور واضح روی شبکیه بیاندازد. در غیر این صورت، تصویر جسم نزدیک در پشت شبکیه می افتد و بنابراین به وضوح دیده نمی شود.

در سنین پیری، عدسی بزرگ تر و ضخیم تر شده و قدرت ارتجاعی خود را از دست میدهد. این عمل سبب می شود تا چشم قدرت تطابق خود را از دست بدهد، حالتی که از آن تحت عنوان پیرچشمی (Presbyopia) نام برده می شود.

قطر مرددد

میزان نوری که از طریق مردمک وارد چشم می شود، با مساحت مردمک و یا مجذور قطر مردمک متناسب است. قطر مردمک انسان ممکن است بین ۱/۵ تا ۸ میلی متر تغییر کند. در نتیجه این تغییرات، میزان نوری که وارد چشم می شود می تواند تا ۳۰ برابر تغییر نماید.

: دوح تصویر

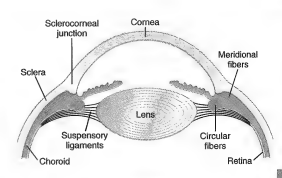
عمق وضوح تصویر به این معنی است که با تغییر مکان اندک شبکیه و یا تغییر کمی در قدرت عدسی، تصویر حاصله، وضوح خود را از دست ندهد. این موضوع تا حد زیادی به قطر مردمک بستگی دارد. بیشترین میزان عمق وضوح تصویر زمانی ایجاد میشود که مردمک فوق العاده کوچک باشد.

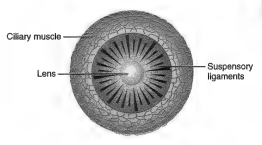
امنرويي

دسد طبیعی (Emmetropia) به این معنی است که در صورت شلبودن کامل عضلهٔ مژگانی، امواج موازی نور از یک شیء دور به طور واضح روی شبکیه متمرکز میشوند. یعنی در زمان شلبودن عضلهٔ مژگانی، چشم تمام اشیاء دور را به طور واضح میبیند.

دورسسي

دوربینی (Hyperopia) به این معنی است که نور رسیده از اشیاء دور در روی شبکیه متمرکز میشود اما نور رسیده از اشیاء نزدیک در پشت شبکیه تمرکز مییابند. در این حالت، فرد نمی تواند اشیاء نزدیک را به وضوح ببیند اما اشیاء دور را





شکل ۱-۰۱ نمایی از عدسی چشم، لیگامانهای آویزان کننده و عضلات مژگانی.

تقریباً واضح میبیند. علت این اختلال، معمولاً کوچکبودن کره چشم و یا ضعف سیستم عدسی در همگراکردن امواج موازی نور میباشد. برای اصلاح این عیب معمولاً از عدسیهای محدب استفاده میشود تا قدرت شکست عدسی تقویت شود.

نزديكسيني

نزدیک بینی (Myopia) به این معنی است که امواج نوری که از یک شیء دور میآیند، در جلوی شبکیه متمرکز می شوند و به همین دلیل اجسام دور به وضوح دیده نمی شوند. علت این اختلال، افزایش قدرت انکساری عدسی و یا افزایش قطر قدامی – خلفی کره چشم می باشد. در این حالت، فرد اشیاء نزدیک را به وضوح می بیند اما برای دیدن اشیاء دور دچار مشکل می باشد. برای اصلاح این عیب معمولاً از عدسی های مقعر استفاده می شود. نکته مهم این است که یک چشم دوربین قادر است به وسیله مکانیسم تطابق و افزایش دادن تحدب عدسی، تا حدی بر این اختلال

فائق آید و اشیاء نزدیک را ببیند، اما یک چشم نزدیکبین برای اینکه بتواند اشیاء دور را نیز ببیند، باید تحدب عدسی را کاهش دهد، اما چنین مکانیسمی در چشم وجود ندارد.

آستبگماتىسم

آستیگماتیسم (Astigmatism) به این معنی است که امواج نوری که در سطح افقی وارد چشم میشوند، متفاوت از امواج نسوری که در سطح عمودی وارد آن میگردند، شکسته میشوند. در این حالت امواج نوری که به قسمت محیطی عدسی در دو سطح آن برخورد میکنند، به یک میزان منعکس نمیشوند و بنابراین تصویر تشکیل شده بر روی شبکیه واضح نیست. علت این اختلال، معمولاً انحنای نامنظم قرنیه میباشد. از آنجا که در فرآیند تطابق، انحنای عدسی چشم تقریباً به میزان مساوی در هر دو سطح تغییر میکند، قدرت انطباقی هرگز قادر به جبران خطای آستیگماتیسم نمیباشد. برای اصلاح این اختلال از عینکهایی استفاده می شود که در هر جهت دارای یک عدسی استوانهای متفاوت باشند تا نور را در هر جهت متناسب با میزان اختلال بشکند.

قرنیه برآمده

قرنیه برآمده یا کراتوکونوس اختلالی است که در آن، شکل قرنیه غیرطبیعی میباشد. در این حالت از عدسیهای تماسی استفاده میشود. عدسی تماسی، محکم به سطح قدامی قرنیه میچسبد و در این حالت، انکسار قرنیه خنثی شده و انکسار طبیعی حاصل از سطح خارجی لنز تماسی جایگزین آن میشود.

آب مروارید

آب مروارید (Cataracts) به معنی کدرشدن عدسی چشم به علت دناتورهشدن پروتئینهای عدسی و منعقدشدن آنها میباشد. در این حالت، ورود نور به داخل چشم کاهش پیدا کرده و دید به شدت آسیب میبیند. با خارجکردن عدسی به روش جراحی و جایگزینکردن آن با یک عدسی مصنوعی میتوان این عیب را اصلاح نمود.

حدت بینایی

حدت بینایی (Visual Acuity) به معنی قدرت چشم در

تفکیک دو نقطه مجزا میباشد. در حالت طبیعی اگر مرکز دو نقطه در سطح شبکیه حداقل ۲ میکرومتر از هم فاصله داشته باشند، آن دو نقطه جدا از هم تشخیص داده میشوند اما اگر فاصله آنها کمتر از این مقدار باشد، به عنوان یک نقطه تسخیص داده میشوند. برای تعیین حدت بینایی، نمودارهایی در فاصله ۲۰ فوتی (۶ متری) جلوی فرد قرار داده میشوند که شامل حروف الفبا با اندازههای مختلف میباشند. اگر فرد بتواند به خوبی حروفی را با اندازهای که با یک چشم طبیعی از فاصله ۲۰ فوتی (۶ متری) قادر به دیدن هستند را ببیند، گفته میشود که دارای حدت دید طبیعی یعنی ۲۰ ببیند، گفته میشود که دارای حدت دید طبیعی یعنی دهد که باید از فاصله ۶۰ متری حروفی را تشخیص دهد که باید از فاصله ۶۰ متری (۲۰۰ فوتی) قادر به دیدن آنها باشد، باید از فاصله ۶۰ متری (۲۰۰ فوتی) قادر به دیدن آنها باشد،

درک عمق

درک عمق به معنی توانایی چشم در تعیین فاصله اشیاء میباشد. به طور طبیعی، انسان فاصله را از سه طریق تشخیص میدهد:

- ۱. اندازه تصویر شناخته شده بر روی شبکیه: اگر انسان بداند که جسمی که در جلوی او قرار دارد دارای چه اندازهای میباشد، میتواند به طور ناخودآگاه، فاصله شیء تا خود را حدس بزند.
- ۲. پسدیده حسرکت چشسم نسسبت به اشیاء moving (xarallax) (parallax) اگر انسان سر خود را حرکت بدهد، تصویر جسمی که نزدیک به چشم قرار دارد، کل عرض شبکیه را طی خواهد کرد اما تصویر جسمی که در فاصله دوری از چشم قرار دارد حرکت محسوسی نخواهد کرد. بدین ترتیب، فرد متوجه میشود که کدام شیء به او نزدیکتر است و کدام دورتر.
- ۳. بدیده دبد فضایی الادو (Stercupsis) با دید دو چشمی: چون دو چشم به میزان ۲ اینچ از هم فاصله دارند، تصویر جسمی که درست در جلوی بینی قرار دارد، در سمت چپ شبکیه چپ چشم چپ و سمت راست شبکیه چشم راست فرد میافتد اما تصویر جسمی که در نقطهٔ دور تری از چشم قرار دارد، در نقاط متناظر دو شبکیه میافتد. این مسئله نوعی حرکت نسبی ایجاد میکند که در تمام اوقاتی که هر دو چشم استفاده می شوند، وجود دارد. این حرکت نسبی دو چشمی سبب می شود تا فرد

توانایی قضاوت فواصل نسبی را داشته باشد. با این وجود، دید دو چشمی برای درک عمق در فواصل بیش از ۵۰ تا ۲۰۰ فوتی (۱۵ تا ۶۰ متری)، تقریباً بیفایده است.

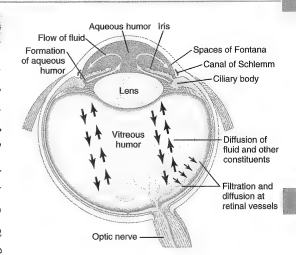
او فتالمو سكو ب

اوفتالموسکوپ وسیلهای است که از یک منبع نور، یک قطعه منشور یا آینه و چند عدسی با قدرتهای متفاوت تشکیل شده است و از آن برای دیدن شبکیه فرد معاینه کننده استفاده می شود. با استفاده از این وسیله می توان به صورت غیرتهاجمی، ضایعات شبکیه و اختلالات عروقی آن را تشخیص داد.

سيستم مايع داخل چشمي

مایع داخل چشمی که ساختار آن را در شکل ۲-۱۰ مشاهده میکنید، با ایجاد فشار مناسب در کره چشم، آن را متسع نگاه میدارد. مایع داخل چشمی از دو بخش تشکیل یافته است: مایع زلالیه (aqueous humor) که مایعی شفاف بوده، در جلوی عدسی وجود دارد و مسئول فشار داخل چشمی است و مایع زجاجیه (Vitereous humor) که حالت ژل مانند دارد و در بین عدسی و شبکیه قرار گرفته است. مایع زلالیه با سرعتی در حدود ۲ تا ۳ میکرولیتر در دقیقه از ایی تلیوم زواید مژگانی که چینهایی هستند که از جسم مژگانی به فضای پشت عنبیه کشیده شدهاند، ترشح می شود. اپی تلیوم این زواید، ابتدا سدیم را به طور فعال ترشح میکنند و سپس کلر و بی کربنات و در نهایت به همراه آن، آب از شبکه مویرگی زیر این زواید کشیده شده و مایع حاصله از فضای زواید مژگانی به داخل اتاق خلفی چشم تراوش پیدا میکند. مایع زلالیه حاوی مواد غذایی مانند اسیدهای آمینه، گلوکز و اسید أسكوربيك نيز مى باشد كه با انتقال فعال يا انتشار تسهيل شده از زواید مژگانی وارد این مایع میشوند.

همان طور که در شکل ۲-۱۰ مشاهده می کنید، مایع زلالیه پس از تشکیل در محل زواید مژگانی از طریق مردمک وارد اتاق قدامی چشم می شود (فضای بین قرنیه و عنبیه را اتاق قدامی چشم و فضای بین عنبیه و عدسی را اتاق خلفی چشم می نامند). در فضای بین عنبیه و قرنیه، تورینه ای از ترابکولها وجود دارد که کانال شلم (Canal of نامیده می شود. مایع زلالیه از این ناحیه به وریدهای خارج چشمی تخلیه می شود. مایع زلالیه با همان



شکل ۲-۱۰ نحوه تشکیل و جریان مایع در چشم.

سرعتی که ساخته می شود از کانال شلم خارج می شود. در غیر این صورت فشار داخل چشمی افزایش یافته و منجر به گلوکوم می شود. فشار داخل چشمی طبیعی در حد ۲ ±۱۵۵ میلی متر جیوه می باشد.

گلو کو م

گلوکوم یا بیماری آب سیاه (Glucoma) نوعی بیماری چشمی است که فشار داخل چشمی در آن بالا میرود. افزایش شدید فشار داخل چشمی به علت تحت فشار قراردادن عصب بینایی در محل ترک کره چشم و همچنین تحت فشار قراردادن شریان شبکیهای و قطع جریان خون شبکیه می تواند سبب کوری شود. انسداد کانال شلم به عنوان مثال توسط گلبولهای سفید و بقایای تخریب بافتی که در نتیجه التهاب حاد چشم ایجاد می شوند، می تواند علت ایجادکننده اصلی این بیماری باشد. گلوکوم را می توان با تجویز داروهایی که تولید مایع زلالیه را کاهش داده یا جذب آن را افزایش می دهند و در صورت عدم موفقیت، توسط عمل جراحی درمان نمود.

تونومترى

اندازه گیری غیرتهاجمی فشار داخل چشمی توسط ابزاری به نام تونومتر از روی سطح قرنیه را تونومتری مینامند.

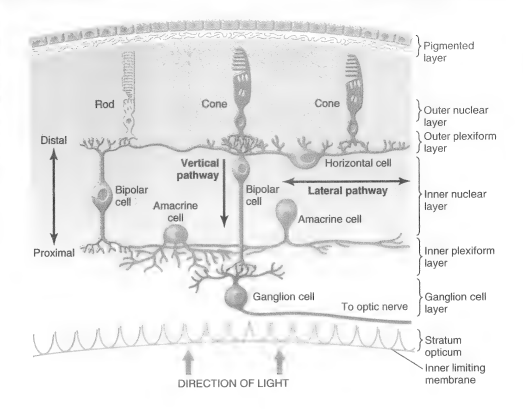
عملکر دگیرندهای و عصبی شبکیه

شبکیه مسئول دریافت و ارسال امواج نوری وارده به چشم میباشد. همان طوری که در شکل T-1 مشاهده میکنید، شبکیه از P لایه تشکیل شده است که از خارج به داخل به صورت زیر میباشند: () لایه پیگمان دار یا رنگدانه دار، P لایه سلولهای استوانهای و مخروطی، P لایه هسته دار داخلی، خارجی، P لایه شبکهای خارجی، P لایه سلولهای عقدهای، P لایه سبکهای داخلی، P لایه سلولهای عقدهای، P لایه فیبرهای عصب بینایی و P غشای محدودکننده داخلی، نور پس از عبور از مایع زلالیه و زجاجیه، از غشای محدودکننده داخلی وارد شبکیه چشم میشود P در نهایت به لایه سلولهای استوانهای و مخروطی برسد.

در قسمت مرکزی شبکیه، ناحیهای به مساحت ۱ میلی متر مربع به نام فووه آ (Fovea) وجود دارد که نقش مهمی در دید جزئی و دقیق دارد. در مرکز این ناحیه، ناحیه دیگری به نام فووه آی مرکزی وجود دارد که تنها حاوی گیرندههای مخروطی می باشد اما مخروطهای این ناحیه در مقایسه با نواحی دیگر شبکیه باریک تر و دراز تر می باشند. در این ناحیه، لایه های دیگر شبکیه وجود ندارند و نور مستقیماً به مخروطها می رسد.

ساختار گیرنده استوانهای را در شکل ۴-۱۰ مشاهده میکنید. گیرنده مخروطی نیز ساختاری مشابه گیرنده استوانهای داشته با این تفاوت که قطعه خارجی آن شبیه به مخروط می باشد. سلول های مخروطی مسئول دید رنگی بوده و استوانهها مسئول دید سیاه و سفید و دید در تاریکی مى باشند. استوانه ها و مخروطها از قطعه خارجي، قطعه داخلی، هسته و جسم سیناپسی تشکیل یافتهاند. قطعه خارجی به عنوان گیرنده نور عمل میکند و در استوانهها حاوی ماده حساس به نور ردویسین (Rhodopsin) و در سلولهای مخروطی حاوی پیگمانهای رنگی میباشد. قطعه داخلی حاوی سیتوپلاسم و ارگانلهای سیتوپلاسمی به خصوص میتوکندری میباشد که مسئول تأمین انرژی برای گیرنده است. جسم سیناپسی، بخشی از سلول استوانهای یا مخروطی است کے با سلول های عصبی بعدی یعنی سلولهای افقی و دو قطبی که در واقع مرحله بعدی در زنجیره بینایی هستند، ارتباط برقرار میکند.

لایه رنگدانه دار موجود در شبکیه، از رنگدانه سیاه ملانین

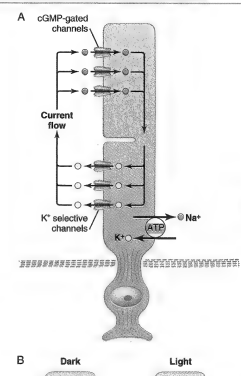


شکل ۱۰ ۴ لایههای شبکیه.

فتوشيمي ديد

همان طور که قبلاً گفته شد، سلولهای استوانهای و مخروطی حاوی ماده شیمیایی حساس به نور میباشند. این ماده در استوانهها، ردوپسین و در مخروطها، رنگدانههای مخروطی هستند. این مواد سبب تبدیل امواج نوری به ایمپالسهای عصبی میگردند. در این بخش در ارتباط با فتوشیمی دید بحث خواهد شد، اما همین اصول در مورد پیگمانهای سلولهای مخروطی نیز کاربرد دارد. ردوپسین از پیگمانهای سلولهای مخروطی نیز کاربرد دارد. ردوپسین از بده فرم ۱۷ – سیس رتینال تشکیل شده است. با برخورد نور به ردوپسین، رتینال از فرم ۱۱ – سیس به فرم ۱۱ – ترانس تبدیل میشود. این امر سبب میشود تا شکل فضایی رتینال تغییر کرده و این ماده از اسکوتوپسین جدا شود. محصول این تبدیل میشود. این ماده از است که ظرف کسری از ثانیه به واکنش باتوردوپسین است که ظرف کسری از ثانیه به متاردوپسین ۱۱ (ردوپسین است که ظرف کسری از ثانیه به متاردوپسین ۱۱ (ردوپسین است که ظرف کسری از ثانیه به متاردوپسین ۱۱ (ردوپسین است که ظرف کسری از ثانیه به متاردوپسین ۱۱ (ردوپسین است که ظرف کسری از ثانیه به متاردوپسین ۱۱ (ردوپسین است که خورد این ماده

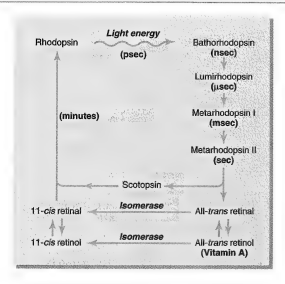
تشکیل شده است. این لایه پیگماندار موجب می شود تا نور ورودی به داخل چشم در تمام شبکیه پخش نشود و فقط گیرندههای استوانهای و مخروطی نقطه خاصی از شبکیه را تحریک کند. فقدان این رنگدانه در افراد زال (albino) سبب می شود تا نور در تمام جهات در شبکیه منعکس شود و حدت بینایی این افراد کاهش یابد. جریان خون لایههای داخلی شبکیه از شریان مرکزی شبکیه تأمین می شود؛ اما خارجی ترین لایه شبکیه به مسمه تکوروئید) که یک لایه پرعروق می باشد، چسبیده است. بنابراین لایههای خارجی شبکیه به خصوص قطعه خارجی سلولهای استوانهای و مخروطی، به طور عمده برای تغذیه و به خصوص دریافت مخروطی، به انتشار مواد از عروق خونی کوروئید وابسته هستند. جداشدن بخش عصبی شبکیه از ایی تلیوم رنگدانهدار آسیب دامی این قسمت می گردد.



شكل ٢-٠١. طرح شماتيك و مكانيسم عمل سلول هاى استوانهاي.

است که سبب ایجاد تغییرات الکتریکی در سلول استوانهای می شود و نهایتاً پس از چند ثانیه به محصولات نهایی یعنی اسکوتوپسین و رتینال تمام ترانس تبدیل می شود (شکل ۱۰-۵).

همان طور که در شکل 0-1 نیز مشاهده می کنید، تبدیل شکل تمام ترانس رتینال به فرم 11 سیس بر عهده آنزیم ایزومراز است که با صرف انـرژی ایـن کـار را انـجام می دهد. 11 سیس رتینال به محض تشکیل، به طور خودکار با اسکوتوپسین ترکیب شده و موجب تشکیل مجدد ردوپسین می شود. همان طور که در شکل 0-1 نشان داده شده است، رتینال تمام ترانس می تواند در شبکیه به ویتامین شده است، تبدیل شود. ویتامین



شکل ۵-۰۱. چرخه بینایی ردوپسین - رتینال در سلول استوانهای.

A نیز در مواقع کمبود رتینال، عـ الاوه بـر ایـنکه مـی تواند مستقیماً به رتینال تمام ترانس تبدیل شود، می تواند تحت تأثیر آنزیم ایزومراز بـه 11 سـیس رتینول و سـپس 11 سیس رتینال تبدیل شود. در مواقعی که کمبود شدید ویتامین A وجود داشته باشد، مقدار رتینال و ردوپسین کاهش یافته و فرد دچار شب کوری میگردد، یعنی در نور کم شب قادر به دید کافی نمی باشد.

حال ببینیم تابش نور و تشکیل ردوپسین فعال چگونه موجب تولید سیگنال عصبی به وسیله سلولهای استوانهای میگردد. در حالت طبیعی، یونهای سدیم از قطعه خارجی سلولهای استوانهای وارد آنها شده و از قطعه داخلی به واسطه پمپ سدیمی خارج میشوند. در شرایط تاریکی، قطعه خارجی استوانهها به شدت نسبت به سدیم نفوذپذیرند و ایبن سبب میشود تا الکترونگاتیویته داخل سلول استوانهای کم باشد (۴۰ میلیولت). وقتی نور به استوانهها تابیده میشود، ردوپسین فعال تشکیل میشود. ردوپسین فعال تشکیل میشود. ردوپسین کاهش میدهد. در این حالت، سدیم کمی وارد سلول میشود، کاهش میدهد. در این حالت، سدیم کمی وارد سلول میشود، اما سدیم همچنان از قطعه داخلی خارج میشود. بنابراین یونهای مثبت سدیم، بیش از اینکه وارد سلول شوند، از سلول خارج میشوند و این امر سبب افزایش بار منفی داخل سلول (هیپرپلاریزاسیون) میشود که با افزایش شدت نور،

مقدار این بار منفی نیز افزایش مییابد. این موضوع دقیقاً برعکس کاهش نگاتیویته (فرآیید تدپلاریزاسیون") در سایر گیرندههای حسی است. هیپرپلاریزاسیون سلول استوانهای نیز سبب کاهش آزادسازی میانجی گلوتامات از جسم سیناپسی آن میشود (شکل ۴–۱۰). اما سؤال دیگری که باقی میماند این است که ردوپسین

فعال چگونه نفوذپذیری قطعه خارجی به سدیم را کاهش میدهد؟ ردوپسین فعال، تعداد زیادی مولکول پروتئینی ترانسدوسین (transducin) که در غشاء خارجی استوانه وجود دارد را فعال میکند. ترانسدوسین فعال نیز مقدار بسیار بیشتری، أنـزیم فسفودیاستراز را فعال میکند. آنـزیم فسفودیاستراز را فعال میکند. آنـزیم مونوفسفات حلقوی (cGMP) را هیدرولیز میکند. GMP مونوفسفات حلقوی (cGMP) را هیدرولیز میکند. وقطعه خارجی است و وقتی این مولکول هیدرولیز شود، کانالهای سدیمی موجود بر غشاء کانالهای سدیمی نیز بسته میشوند و سلول هیپرپلاریزه میگردد. کل این روند در شکل ۴-۱۰ نشان داده شده است. در نهایت، آنزیمی به نام ردوپسین کینان ردوپسین فعال در نهایت، آنزیمی به نام ردوپسین کینان ردوپسین فعال دریم، تمامی این واکنشهای پشت سر هم به حالت طبیعی بر میگردند.

تـفاوت مخروطها بـا استوانهها در ایـن است کـه در مخروطها به جای ردوپسین، مادهای متشکل از ۱۱ – سیس رتینال و یکی از سه نوع فوتوپسین وجود دارد. فوتوپسینها به سه نوع حساس به رنگ آبی، حساس بـه رنگ سبز و حساس به رنگ قرمز وجود دارند.

تطابق به نور و تاریکی

زمانی که شخص برای مدت زیادی در معرض نور قرار گیرد، بخش زیادی از مواد شیمیایی استوانهها و مخروطها به رتینال و اُپسینها تجزیه میشوند و قسمت اعظم رتینال این سلولها نیز به ویتامین A تبدیل میشود. به علت کاهش مواد شیمیایی حساس به نور در این سلولها، حساسیت چشم به نور کاهش مییابد. به این فرآیند تطابق به نور میگویند. برعکس، زمانی که فرد برای مدت طولانی در تاریکی باشد، رتینالها و اُپسینها دوباره در سلولهای گیرنده به پیگمانهای حساس به نور تبدیل شده و همچنین ویتامین پیگمانهای حساس به نور تبدیل شده و همچنین ویتامین

A هم به رتینال تبدیل خواهد شد تا باز هم پیگمانهای

بیشتری تولید شود. در این حالت، حساسیت چشم به نور افزایش یافته که به این حالت، تطابو میشود.

سلولهای مخروطی، چندین برابر سریعتر از سلولهای استوانهای تطابق مییابند اما سلولهای استوانهای تا حد بیشتری از سلولهای مخروطی تطابق مییابند، یعنی میزان تغییر حساسیت استوانهها در تاریکی بسیار بیشتر از مخروطها است.

از مکانیسمهای دیگر تطابق به نور و تاریکی می توان به تغییر در اندازه مردمک و همچنین تطابق عصبی اشاره کرد. تغییر قطر مردمک یعنی تنگشدن مردمک در روشنایی و گشادشدن آن در تاریکی می تواند طی کسری از ثانیه، تطابق عصبی به این معنا حدود ۳۰ تا ۴۰ برابر ایجاد کند. تطابق عصبی به این معنا است که افزایش تدریجی شدت نور، تولید ایمپالس توسط سلولهای عصبی شبکیه را کاهش داده و کاهش شدت نور، تولید ایمپالس را به تدریج افزایش می دهد. تطابق به نور و تاریکی سبب می شود که انسان در شدتهای نور بسیار کم تا شدت نور بسیار بیشتر از آن تا حدود ۱۰ بیلیون برابر، بتواند اشیاء اطراف خود را ببیند.

ديدريكي

براساس تئوری دید سه رنگی برای درک رنگها، هنگامی که تنها سه نور خالص قرمز، سبز و آبی به نسبتهای مختلف به طور مناسب با هم مخلوط شوند، چشم انسان قادر است تقریباً تمام درجات رنگ را درک کند. رنگ هر طیف نوری با توجه به میزانی که آن طیف نور، مخروطهای حساس به نور مختلف را تحریک میکند، درک میشود. مثلاً طیف نوری که تنها سلولهای مخروطی حساس به رنگ قرمز را تحریک میکند به صورت نور قرمز درک می شود. یک نور تک رنگ نارنجی، سلولهای مخروطی قرمز را با ارزش تحریکی ۹۹ (۹۹ درصـد حـداکثر تحریک در طول موج مناسب) و سلولهای مخروطی سبز را با ارزش تحریکی ۴۲ تحریک کرده اما سلولهای مخروطی آبی را تحریک نمی کند. سیستم عصبی، این مجموعه از نسبتها (یعنی ۴۲:۹۹:۰) را به صورت رنگ نارنجی تفسیر میکند. تحریک تمام مخروطهای قرمز، سبز و آبی به یک نسبت، سبب احساس نور سفید می گردد.

کوررنگی

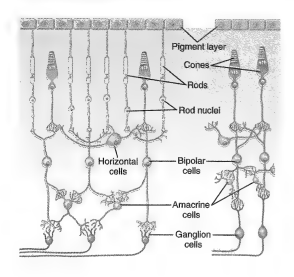
بسته به اینکه کدام نوع از مخروطهای گیرنده رنگ در چشم وجود نداشته باشند، فرد مبتلا به انواع مختلف کوررنگی (Color blindness) میگردد. فقدان مخروطهای قرمز و سبز موجب می شود تا فرد نتواند رنگهای سبز، زرد، نارنجی و قرمز را تشخیص دهد که به این اختلال، کوررنگی قرمز سبز می گویند.

فقدان مخروطهای قرمز، سبز و آبی به ترتیب، پروتانوپی، دوترانوپی و تریتانوپی نام دارد.

عملكرد عصيبي شبكيه

سازمان بندی عصبی شبکیه را در شکل ۶–۱۰ مشاهده می کنید. اولین لایه شبکیه، سلولهای گیرنده (استوانهها و مخروطها) هستند که سیگنالها را به سلولهای افقی و دو قطبی می فرستند. سلولهای افقی (horizontal cells) سیگنالها را به صورت افقی در لایه مشبک (Plexiform) خارجی که بین گیرندههای نوری و سلولهای دوقطبی واقع شده است، منتقل نموده و همچنین پیامهای بینایی را از استوانهها و مخروطها به سلولهای دوقطبی ارسال میکنند. سلولهای دوقطبی نیز این سیگنالها را به سلولهای آماکرین و سلولهای گانگلیونی می رسانند. سلولهای آماکرین سیگنالهای بینایی را از سلولهای دو قطبی به سلولهای گانگلیونی منتقل کرده و یا آنها را بطور افقی در لایه مشبک داخلی بین سلولهای دو قطبی، سلولهای گانگلیونی و سایر سلولهای آماکرین منتقل میکنند. سلولهای گانگلیونی نیز سیگنالها را از شبکیه از طریق عصب بینایی به مغز منتقل میکنند.

سلولهایی به اسم سلولهای بین شبکهای نیز ایمپالسها را از لایه مشبک داخلی به لایه مشبک خارجی میفرستند و وظیفه آنها ممانعت از گسترش جانبی ایمپالس بینایی و افزایش کنتراست تصویر میباشد. نحوه انتقال ایمپالس از ناحیه فووهآ تنها از سلولهای مخروطی تشکیل شده و در سمت راست شکل نشان داده شده است. به طور کلی فیبرهای عصبی که مسئول انتقال سیگنالهای مخروطها هستند به طور قابل توجهی بزرگتر از نورونها و فیبرهای مربوط به سیستم بینایی استوانهها هستند و سیگنالها را ۲ تا ۵ برابر سریح تر به مغز منتقل میکنند.



شکل ۶-۰ ا سازمان بندی عصبی شبکیه ناحیه محیطی در سمت چی، فووه آ در راست.

تسمامی نسورونهای مسوجود در شسبکیه به غیر از سلولهای گانگلیونی که پتانسیل عمل تولید میکنند، ایمپالسهای خود را از طریق هدایت الکتروتونیک منتقل مینمایند. بدین صورت که جریان الکتریکی به طور مستقیم از سیتوپلاسم نورونی و آکسونهای عصبی از محل اعمال تحریک تا سیناپسهای خروجی پیش میرود، اما در محل سیناپس یک نورون با نورون بعدی، یک میانجی عصبی ترشح میشود. در محل سیناپس سلولهای استوانهای و ترشح میشود. سلولهای افقی و دو قطبی، گلوتامات ترشح میشود. سلولهای آماکرین، اسید گاما – آمینوبوتیریک، میشود. سلولهای آماکرین، اسید گاما – آمینوبوتیریک، گلایسین، دوپامین، استیلکولین و ایندولامین ترشح میکنند و میانجیهای عصبی سلولهای دیگر به طور کامل شناخته نشدهاند.

اهمیت هدایت الکتروتونیک در این است که هدایت درجهبندی شده قدرت سیگنال را امکانپذیر میسازد. لذا برای استوانهها و مخروطها، قدرت سیگنال خروجی هیپرپلاریزه کننده به طور مستقیم با شدت روشنایی ارتباط دارد، یعنی سیگنال از قانون همه یا هیچ که در مورد پتانسیل عمل صدق میکند، پیروی نمیکند.

سلولهای افقی به صورت مهاری عمل میکنند و با مهار نحورونهای اطراف نـورونی کـه سیگنال نـوری را انـتقال میدهند، میتوانـند مـوجب تیزشدن ایـمپالس بینایی یـا افزایش کنتراست آن شوند.

والمراز والمراز والمتسو

سلولهای دوقطبی بر دو نوع هستند: نوعی از سلولهای دو قطبی که در پاسخ به ایمپالسهای صادره از استوانهها و مخروطها دپالاریزه میشوند و نوع دیگر آنها در پاسخ به همین سیگنالها، هیپرپلاریزه میشوند. این دو نوع مختلف سلولهای دو قطبی نیز در کمک به کنتراست پیام بینایی نقش دارند.

سلولهای اماکریز

سلول های آماکرین تنوع بسیار زیادی دارند و هر کدام از آنها برخی برای کار خاصی تخصص یافتهاند. به عنوان مثال، برخی سلول های آماکرین به روشینشدن و برخی دیگر به خاموششدن نور پاسخ میدهند و بعضی از آنها نیز به جهت نور پاسخ میدهند. به طور کلی، سلول های آماکرین، نورون های واسطهای هستند که حتی قبل از آنکه سیگنال های بینایی، شبکیه را ترک کنند، به تجزیه و تحلیل سیگنال های میکنند.

سلولهای کانگلیونی (عقددای)

در قسمتهای محیطی شبکیه، هر ۶۰ سلول استوانهای و ۲ سلول مخروطی به یک سلول گانگلیونی متقارب میشوند. اما در قسمت فووه آکه تنها حاوی مخروطهاست، هر سلول مخروطی به یک سلول گانگلیونی میرود که این امر سبب افزایش حدت بینایی در این قسمت میگردد. به علت اینکه قسمت محیطی شبکیه حاوی سلولهای استوانهای است، این بخش حساسیت بیشتری نسبت به بخش مرکزی، به نور ضعیف دارد.

سلولهای گانگیونی ۲، X و W

سلولهای گانگلیونی مسئول انتقال پیام بینایی به مغز میباشند و به سه نوع وجود دارند: سلولهای X ، W و X , W سلولهای W بخش اعظم ورودی خود را از بخش محیطی

شبکیه و سلولهای استوانه دریافت می کند. این سلولها قطر بسیار کمی داشته و ایمپالسها را با سرعت پایینی به مغز منتقل می کنند. به طور کلی، این سلولها مسئول دید استوانهای بوده و برای ردیابی حرکت جهتدار در میدان بینایی نیز ضروری هستند. سلولهای گانگلیونی X پر بینایی نیز ضروری هستند. سلولهای گانگلیونی X پر متعداد ترین سلولهای شبکیه هستند. این سلولها قطر متوسطی دارند. دندریتهای این سلولها به طور وسیع در شبکیه پخش نمی شوند. سلولهای X به طور عمده مسئول مید رنگی و همچنین انتقال جزئیات ظریف بینایی هستند. سلولهای Y بزرگ ترین و کم تعداد ترین سلولها در شبکیه بوده و ایمپالسها را با سرعت بالایی منتقل می کنند. این سلولها حوزه دندریتی وسیعی داشته و سیگنالها را از بواحی گستردهای از شبکیه دریافت می کنند. سلولهای Y مسئول انتقال تغییرات سریع در تصویر بینایی (حرکت سریع یا تغییر سریع در شدت نور) می باشند.

سلولهای گانگلیونی P و M

سلولهای گانگلیونی را به شکل دیگری نیز تقسیم بندی میکنند که گروه ریز سلول یا ۹ و گروه درشت سلول یا ۱۱ نامیده می شوند. سلولهای (A) (سلولهای (A) پیامهای خود را به لایه پارووسلولار (سلولهای کوچک) هسته زانویی جانبی M (LGN) تالاموس ارسال می کنند، در حالی که سلولهای (A) (سلولهای (A) پیامهای خود را به لایه ما گنوسلولار (درشت سلول) یامهای خود را به لایه ما گنوسلولار (درشت سلول)

سلولهای P میدان پذیرنده کوچکتر و آکسونهایی با سرعت هدایت آهسته دارند. این سلولها نسبت به جزئیات دقیق تصاویر و همچنین رنگهای مختلف حساسیت بالایی دارند، اما به تصاویری که کنتراست پایینی دارند، جواب نمی دهند.

سلولهای M میدان پذیرنده وسیع و آکسونهایی با سرعت هدایت بالا دارند. این سلولها به پیامهای بینایی با حرکت سریع و همچنین محرکهای بینایی سیاه و سفید و با کنتراست پایین پاسخ میدهند و در انتقال تصاویر رنگی نقشی ندارند.

تحریک سلول گانگلیونی

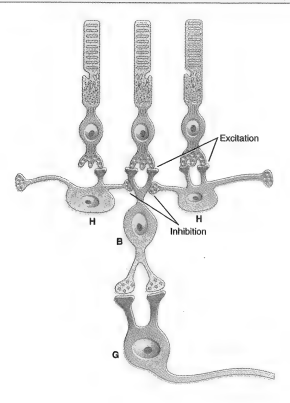
سلولهای گانگلیونی عمدتاً به کنترست تصویر مسیح میدهند نه به کل یک تصویر یکنواخت به عنوان مثال

زمانی که نور یکنواختی به تمامی شبکیه تابیده شود، تمامی گیرندههای نوری تحریک میشوند. برخی از این گیرندهها (گیرنده وسطی در شکل ۷-۱۰) به سلولهای دو قطبی دپلاریزهشونده می روند و این سلولها، سلولهای گانگلیونی را تحریک میکنند، اما برخی دیگر (دو گیرنده طرفی) به سلولهای دو قطبی هیپریلاریزه شونده و سلولهای افقی می روند که اینها سلول های گانگلیونی را مهار می کنند (مهار حانبی) (شکل ۷-۱۰). بنابراین در نهایت هیچ پیامی توسط سلول گانگلیونی ارسال نمیشود. اما زمانی که یک قسمت از تصویر روشن بوده و قسمت دیگر تاریک باشد، همان طور که در شکل ۷–۱۰ نشان داده شده است، سلول استوانهای میانی تحریک شده و سلول دو قطبی دپلاریزه شونده را تحریک می کند. از طرفی سلولهای دو قطبی اطراف که مهاری (هیپرپلاریزه شونده) هستند به علت اینکه در ناحیه تاریکی قرار گرفتهاند، تحریک نشده و نمی توانند سلول گانگلیونی را مهار میکنند. بنابراین سلولهای گانگلیونی، تحریک شده و ایمیالس خود را به مغز منتقل می کنند.

همین مکانیسمها موجب می شود تا یک رنگ، سلول گانگلیونی را تحریک کند و رنگ دیگر آن را مهار کند. اگر یک سلول گانگلیونی توسط هر سه مخروط آبی، قرمز و سبز تحریک شود، احساس رنگ سفید را به مغز منتقل می کند. اهمیت این مکانیسمهای تضاد رنگی این است که ابزاری هستند که به واسطه آنها شبکیه قادر است خود شروع به افتراق رنگها کند.

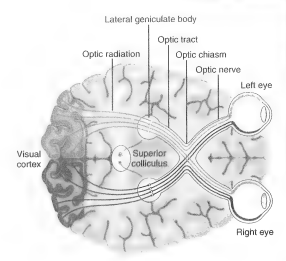
مسيرهاي بينايي

شکل ۸-۱۰ مسیرهای بینایی از شبکیه چشیهها به قشر بینایی را نشان می دهد. سیگنالهای بینایی از طریق عصب بینایی (Optic nerve) از شبکیه خارج می شوند. سپس فیبرهای عصب بینایی مربوط به دو نیمه سمت بینی شبکیه با یکدیگر تقاطع کرده، به طرف مقابل می روند و در آنجا به فیبرهای مربوطه به شبکیه سمت گیجگاهی سمت مقابل می پیوندند و راه بینایی (Optic tract) را می سازند. به محل تقاطع فیبرهای مربوط به دو نیمه سمت بینی شبکیه کیاسمای بینایی (Optic chiasm) می گویند. راه بینایی به هسته زانویی خارجی خلفی تالاموس ختم می شود. از این هسته تالاموس، تشعشع بینایی (Optic radiation) یا راه



شکل V-، ۱. نمونه ای از طرز قرارگیری سلول های استوانه ای، افقی (H)، دو قطبی (B) و گانگلیونی (G) در شبکیه که تحریک را در سیناپسهای بین استوانه ها و سلول های دو قطبی و افقی و همچنین مهار سلول های دو قطبی توسط سلول های افقی را نشان می دهد.

ژنیکولوکالکارین، سیگنالهای بینایی را به قشر بینایی مغز واقع در لوب پسسری میبرد. فیبرهای بینایی از هسته زانویی خارجی خلفی تالاموس به نواحی دیگری از مغز نیز مسیروند از جسمله: ۱) بسه هسته فوق کسیاسمایی (سوپراکیاسماتیک) هیپوتالاموس جهت کنترل ریتمهای شبانهروزی، ۲) به هستههای پرهتکتال در مغز میانی جهت ایجاد حرکت رفلکسی چشمها برای تمرکز روی اشیاء و هسمچنین فعالکردن رفلکس نوری مردمک، ۳) به کولیکولوس فوقانی، جهت کنترل حرکات جهتدار سریع دو چشم و ۴) به هسته زانویی خارجی شکمی تالاموس و از آنجا به اطراف نواحی قاعدهای مغز جهت کمک به کنترل برخی از عمال رفتاری بدن.



شکل ۱۰ ۸ مسیرهای اصلی بینایی از چشمها تا قشر بینایی.

هسته زانویی خارجی خلفی دارای ۶ لایه مجزا میباشد. لایههای III و V (از طرف شکمی به پشتی)، سیگنالها را از نیمه خارجی (نیمه گیجگاهی) شبکیه همان طرف دریافت میکنند، در حالی که لایههای IV او IV، سیگنالها را از نیمه داخلی (نیمه سمت بینی) شبکیه چشم مقابل میگیرند. این سیگنالها نهایتاً به عنوان یک تصویر مقابل میگیرند. این سیگنالها نهایتاً به عنوان یک تصویر واحد به قشر بینایی هدایت میشوند. فیبرهای قشر گریزی که از قشر بینایی به هسته زانویی خارجی خلفی میروند و فیبرهایی که از مزانسفال به این ناحیه فرستاده میشوند، فیبرهای به کنترل اطلاعات بینایی که به آنها اجازه عبور داده میشود، کمک میکنند. بنابراین هسته زانویی خارجی خلفی تالاموس، به عنوان یک دروازه برای هدایت پیام خلفی تالاموس، به عنوان یک دروازه برای هدایت پیام بینایی عمل میکند.

لایههای I و II هسته زانویی خارجی خلفی، لایههای این (Magnocellular) نامیده میشوند. این لایهها کلایهها نورونهای درشتی داشته و ورودی خود را از سلولهای گانگلیونی Y دریافت میکنند. بنابراین، این لایهها دید سیاه و سفید را منتقل کرده و خاصیت انتقال نقطه به نقطه آنها ضعیف میباشد. لایههای III تا VI، لایههای ریز نقطه آنها ضعیف میباشد. لایههای امیده میشوند که ورودی خود را از سلولهای گانگلیونی X شبکیه دریافت کرده و مسئول انتقال دید رنگی و دقیق میباشند.

فنسر بينايي

قسر سنایی به دو قسمت فشر بینایی اولیه و تانویه تقسیم میشود. قشر بینایی اولیه در ناحیه شیار کالکارین در قشر پسسری مغز قرار گرفته و ایمپالسهای بینایی را به طور مستقیم از شبکیه دریافت میکند. به این ناحیه، قشر خطط نیز اطلاق می شود. قشر بینایی ثانویه شامل چند ناحیه است که روی هم رفته به آنها نواحی ارتباطی بینایی اطلاق می شود. این نواحی در خارج، جلو، بالا و پایین قشر بینایی اولیه قرار گرفتهاند. تصویر دریافت شده در قشر اولیه بینایی، جهت تجزیه و تحلیل بیشتر، به این نواحی ثانویه فرستاده می شود.

قشر بینایی از ۶ لایه میجزا تشکیل یافته است. سیگنالهای بینایی عمدتاً در لایه IV قشر بینایی ختم میشود: میشوند. لایه IV به نوبه خود به ۴ قسمت تقسیم میشود: IVc α ،IVb ،IVa و IVc α ،IVb ،IVa سیگنالهای با هدایت سریع از سلولهای گانگلیونی نوع Y در لایه IVc α ختم شده و سیگنالهای بینایی فیبرهای عصبی با قطر متوسط که از سلولهای گانگلیونی X در شبکیه منشأ میگیرند، به نواحی سلولهای گانگلیونی X در شبکیه منشأ میگیرند، به نواحی IVc α و IVc α میروند و از آنجا، هم به طرف بالا (سطح) و هم به طرف لایههای عمقی تر رله میشوند.

قشر بینایی از ستونهای نورونیای تشکیل شده است که از بالا به پایین کشیده شدهاند. بعد از اینکه سیگنالهای بینایی در لایه IV قشر بینایی ختم شدند، در این ستونها به سمت بالا یا پایین گسترش مییابند و مورد پردازش قرار میگیرند. در بین ستونهای نورونی، نواحی ستون مانند ویژهای قرار گرفتهاند که حبابهای رنگی (Color blobs) نامیده میشوند و در تشخیص رنگ اهمیت دارند.

در لایه IV قشر بینایی، سیگنالهای بینایی سمت گیجگاهی چشم همان سمت و سیگنالهای نیمه بینی چشم سمت مخالف به صورت یک در میان وارد ستونهای نورونی می شوند. در این نواحی تشخیص داده می شود که آیا ناحیه مربوط به تصاویر بینایی دو چشم با یکدیگر مطابقت دارند یا خیر. اگر این تصاویر به خوبی با یکدیگر مطابقت نداشته باشند (یا به عبارتی چشمها با یکدیگر جفت نشوند)، نورونهای حرکتی چشم فعال شده تا چشمها را در وضعیت مناسب قرار دهند.

پس از اینکه سیگنالهای بینایی در قشر بینایی اولیه، مورد تجزیه و تحلیل اولیه قرار گرفتند، برای پردازش بیشتر

به قشرهای بینایی ثانویه میروند. در این حالت برخی از سیگنالهای بینایی به نواحی ثانویه بینایی و سپس به قشر پس سری – آهیانهای میروند. این مسیر، مسئول درک موقعیت، شکل و حرکت تصویر دیده شده میباشد. برخی دیگر از سیگنالها از قشر بینایی اولیه به نواحی تحتانی، شکمی و داخلی قشر پس سری میروند تا آنالیز جزئیات تصویر دیده شده و به خصوص تفکیک رنگها در آنجا انجام گیرد.

قشر بینایی حاوی دو نوع از سلولهای نورونی است که مسئول تبجزیه و تحلیل تصاویر ارسال شده هستند: سلولهای ساده و سلولهای بیچیده. سلولهای ساده کلیات تصویر و همچنین جهت خطوط افقی و عمودی یا مایل بودن آنها را تشخیص میدهند. سلولهای پیچیده مسئول تشخیص جهت حرکت خطوط هستند. برداشتن قشر بینایی اولیه در انسان موجب کوری میشود اما رفلکسهای بینایی مانند رفلکس نوری مردمک، چرخاندن چشمها و چرخاندن سر همچنان باقی میمانند. زیرا این نوع دید به وسیله مسیرهای نورونیای انجام میگیرد که از راه بینایی عمدتاً به کولیکولوسهای فوقانی و سایر بخشهای سیستم بینایی قدیمی میروند.

ميدان بينايي

میدان بینایی، ناحیهای از دید است که به وسیله یک چشم در یک لحظه معین دیده میشود. ناحیهای که در طرف بینی دیده میشود، میدان دید بینی (نازال) و ناحیهای که در سمت خارجی دیده میشود، میدان دید گیجگاهی (تمپورال) نامیده میشود. میدان بینایی را میتوان توسط آزمون پریمتری تعیین کرد. در میدان بینایی، ناحیهای وجود دارد که نقطه کور (blind spot) نامیده میشود و بیانگر محل دیسک اپتیک است که فاقد استوانهها و مخروطها میباشد. اگر نقاط کور دیگری به غیر از این نقطه نیز در میدان بینایی وجود داشته باشند، میتواند معرف آسیب عصب بینایی باشد و اسکوتوم نام دارد. رینیت پیگمنتوزا (دژنرهشدن بخشهایی از شبکیه و رسوب ملانین در آن قسمتها) نیز میتواند سبب کوری میدان بینایی شود.

قطع عصب بینایی یک سمت سبب کوری چشم همان سـمت مـیشود. اگـر کـیاسمای بـینایی تخریب شود، سیگنالهایی که از سمت بینی دو شبکیه میآیند و در کیاسما

تقاطع میکنند، قطع میشوند و از آنجا که تصویر میدان بینایی در روی شبکیه معکوس میشود، فرد قادر به دیدن میدان تمپورال بینایی نخواهد بود. این اختلال، نیمه کوری دو گیجگاهی (bitemporal hemianopsia) نام دارد.

از آنجا که راه بینایی هر چشم حاوی فیبرهای عصبی نیمه تمپورال همان چشم و فیبرهای نیمه نازال چشم مقابل میباشد، قطع آن سبب از بین رفتن میدان بینایی نازال همان چشم و میدان بینایی تمپورال چشم مقابل می شود. یعنی اگر راه بینایی چشم راست قطع شود، میدان بینایی چپ و نیمه راست شبکیه هر دو چشم کور خواهد شد. این حالت، نیمه کوری همنام (Homonymous hemianopsia) نامیده می شود.

حركات چشم و كنترل آنها

حرکات چشم به وسیله سه جفت عضله چشمی که در شکل ۱۰-۹ نشان داده شده است، کنترل می شود: عضلات راست داخلی و خارجی، راست فوقانی و تحتانی و مایل فوقانی و تحتانی. عضلات راست داخلی و خارجی موجب حرکت چشم از یک سمت به سمت دیگر می شوند. عضلات راست فوقانی و تحتانی با انقباض متقابل خود، چشمها را به سمت بالا و پایین می برند. عمل عضلات مایل عمدتاً شامل چرخاندن کره چشم برای ثابت نگاه داشتن میدانهای بینایی در وضع قائم است. سیگنالهایی که از قشر برای کنترل حرکات چشم بسه سسمت پایین می آیند، ابتدا به نواحی پره تکتال و کولیکولوس فوقانی در ساقه مغز رفته و از آنجا به هستههای اعصاب حرکتی چشم می روند. به علاوه، سیگنالهای قوی از مراکز کنترل تعادل بدن در ساقه مغز (از طریق هستههای مراکز کنترل تعادل بدن در ساقه مغز (از طریق هستههای دهلیزی و به وسیله فاسیکولوس طولی میانی) به سیستم محرکه چشم منتقل می شوند.

حركات تثبيتي چشمها

حرکات تثبیتی چشمها آنهایی هستند که چشمها را بر روی یک شیء خاص ثابت نگاه میدارند و بر دو نوع هستند: حرکات تثبیتی ارادی و حرکات تثبیتی غیرارادی. حرکات تثبیتی ارادی به معنی حرکت ارادی چشمها برای یافتن شیای است که میخواهند بر روی آن ثابت شوند و به وسیله یک ناحیه قشری که به صورت دوطرفه در بخش پیش حرکتی لوب فرونتال واقع شده است، کنترل می شود.

Superior Superior rectus oblique Medial rectus Nuclei N. IV Medial longitudinal fasciculus

شكل ۹ ۱۰ عضلات خارج چشمى و عصبگيرى آنها.

N. VI-

حرکات تثبیتی غیرارادی که مانع از حرکت تصویری که بر روی فووه آ افتاده است، میشوند، بر سه نوع هستند: ۱) یک لرزش مداوم ناشی از انقباضهای پشت سر هم واحدهای حرکتی عضلات چشمی، ۲) حرکت آهسته لغزشی کره چشم در جهات مختلف و ۳) حرکات ناگهانی جهشی. این حرکات موجب میشوند اگر تصویری که بر روی فووه آ افتاده است جابجا شود، دوباره به همان نقطه برگردد. حرکات تثبیتی غیرارادی توسط نواحی بینایی ثانویه در قشر پسسری کنترل میشوند.

حرکات پرشی یا ساکادیک

هنگامی که تصویر به صورت مداوم در جلوی چشم حرکت میکند، به عنوان مثال در هنگامی که فردی سوار اتومبیل در حال حرکت، به منظرههای مسیر نگاه میاندازد، چشمها روی نقاط مهم میدان بینایی یکی پس از دیگری تثبیت میشوند و با فرکانسی حدود ۲ تا ۳ پرش در ثانیه به نقطه بعدی میپرند. این پرشها، ساکادها (Saccades) و کل این حرکات، حرکات ایتیکوکیتیک نامیده میشوند. حرکات چشم در حین مطالعه و تماشای تصاویر نقاشی نیز از این نوع میباشند.

حركات تعقيبي

تمرکز چشمها بر روی شیء در حال حرکت و حرکات چشمها متناسب با حرکت آن شیء، حرکات بخشم (Persuit) movements)

كوليكولوسهاى فوقاني

کولیکولوسهای فوقانی که به تعداد ۲ عدد در سطح پشتی مغز میانی قرار گرفتهاند، حاوی نقشههای توپوگرافیک بینایی و حس پیکری بوده و سیگنالهای صوتی را نیز از گوشها دریافت میکنند. هرگونه حرکت ناگهانی در میدان بینایی حتی اگر قشر بینایی اولیه تخریب شده باشد، با تحریک کولیکولوسهای فوقانی موجب چرخش ناگهانی سر و حتی تمام بدن به سمت محرک بینایی میگردد. مسئول این حرکت، عمدتاً فیبرهای عقدهای با هدایت سریع از شبکیه میباشند که به قشر بینایی و همچنین کولیکولوسهای فوقانی میروند.

لوشي

نوچی، چپ چشمی یا استرابیسم به این معنی است که یک یا هر دو چشم نتوانند بر روی شیء مورد نظر تمرکز کنند. سه نوع اصلی لوچی، لوچی افقی، عمودی و چرخشی میباشند.

اعمال مردمک چشم

مردمک به فضای توخالی جلوی عدسی چشم اطلاق می شود که نور از طریق آن وارد چشم می شود. اعصابی که به چشم می روند شامل اعصاب سمپاتیک و پاراسمپاتیک هستند. اعصاب پاراسمپاتیک پیش عقدهای چشم از هسته ادینگر - وستفال (Edinger-Westphal) در ساقه مغز منشأ گرفته و سپس از طریق عصب زوج سوم به گانگلیون مژگانی که بلافاصله در پشت چشم قرار گرفته است، می روند. در آنجا این فیبرها با نورونهای پاراسمپاتیک پس عقدهای سیناپس می کنند. این نورونها به نوبه خود عصب مژگانی را به کره چشم می فرستند. اعصاب مژگانی ۱) عضله مژگانی که به کره چشم می فرستند. اعصاب مژگانی ۱) عضله مژگانی که میردمک را تنگ می کند، را تحریک می کنند. اعصاب سمپاتیک چشم از سلولهای شاخ واسطهای – جانبی نخاع منشأ گرفته و به سمت بالا می روند. اعصاب سمپاتیک، در گانگلیون گردنی فوقانی با نورونهای پس عقدهای سیناپس گانگلیون گردنی فوقانی با نورونهای پس عقدهای سیناپس

کرده و سپس این نورونها به چشم میروند. فیبرهای سمپاتیکی به فیبرهای عضله شعاعی عنبیه (که مردمک را گشاد میکنند) و همچنین به عضلات خارج چشمی عصبدهی میکنند.

مكانيسم تطابق

تطابق به این معناست که چشم با توجه به فاصله از شیء، قدرت انکساری عدسی را تغییر میدهد. این عمل به واسطه عضله مژگانی چشم صورت میگیرد؛ بدین صورت که با انقباض عضله مژگانی، عدسی تحدب بیشتری پیدا کرده و قدرت انکساری آن افزایش مییابد و موجب میشود تا چشم، اشیاء نزدیک را به وضوح ببیند. با دورشدن شیء از چشم، عضلات مژگانی شل شده، تحدب عدسی و در نتیجه قدرت انکساری آن کاهش مییابد. مراکز قشری کنترلکننده تطابق در نواحی ۱۸ و ۱۹ برودمن قرار دارند. سیگنالهای حرکتی از این نواحی به ناحیه پرهتکتال در ساقه مغز و سپس به هسته ادیسنگر – وسستفال و در نهایت از طریق فیبرهای باراسمهاتیکی به چشم میروند.

كنترل قطر مردمك

کاهش قطر مردمک که تحت تأثیر اعصاب پاراسمپاتیک میباشد، میوز (miosis) نام داشته و افزایش قطر آن که تحت تأثیر اعصاب سمپاتیک انجام میگیرد، میدریاز تحت تأثیر اعصاب سمپاتیک انجام میگیرد، میدریاز (mydriasis) نام دارد. با تاباندن نور به چشم کاهش یابد. این مکانیسم، رفلکس نوری مردمک نام دارد. تاباندن نور به چشم سبب میشود تا ایمپالسهای صادره از عصب اُپتیک افزایش یابد. این ایمپالسها به هسته پره تکتال و از آنجا به هسته ادینگر – وستفال میروند. از این هسته، ایمپالسهای پاراسمپاتیکی وارد چشم شده و با تحریک عضله اسفنکتری عنبیه، قطر مردمک را کاهش می دهند.

آسیب هسته پرهتکتال که معمولاً در نتیجه سیفلیس سیستم عصبی مرکزی، الکلیسم و انسفالیت روی میدهد، موجب می شود تا ایمپالسهای مهاری صادره از این ناحیه به هسته ادینگر – وستفال از دست برود. در این حالت، مردمکها علاوه بر اینکه نمی توانند به نور پاسخ دهند، در حالت نیمه تنگ شده باقی می مانند. اگر هسته ادینگر – وستفال از طریق راههای دیگر تحریک شود، مردمکها

می توانند باز هم تنگ تر شوند، به عنوان مثال وقتی چشمها بر روی یک شیء نزدیک فوکوس می کنند، عمل تطابق موجب می شود تا مردمکها تنگ شوند، با وجودی که هسته پره تکتال آسیب دیده است. چنین مردمکی که نمی تواند به نور پاسخ دهد اما به تطابق جواب می دهد، مردمک آر ژیل رابر تسون (Argyll Robertson pupil) نام دارد و یک علامت مهم تشخیصی بیماری سیستم عصبی مرکزی، به خصوص سیفلیس می باشد.

سندرم هورنر

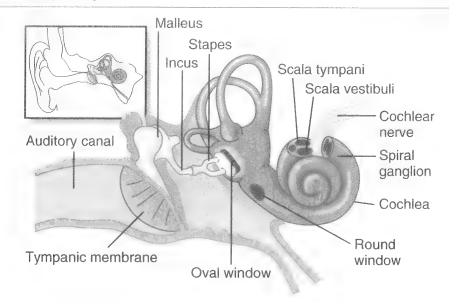
سندرم هورنر (Horner's syndrome) به معنی قطع اعصاب سمپاتیک چشم است و مشخصه آن چهار حالت زیر است:

- ۱. تنگی مردمک به علت فقدان فیبرهای گشادکننده سمپاتیکی مردمک
 - ٢. افتادن پلک فوقانی
 - ۳. گشادشدن عروق صورت در همان سمت آسیب دیده
- ۴. عدم تعریق در سمت مبتلا به علت فقدان فیبرهای سمپاتیکی که مسئول تعریق میباشند.

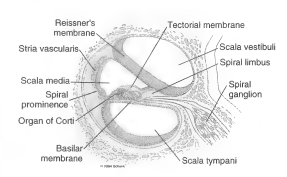
حس شنوایی

ساختار گوش را در شکل ۱۰-۱۰ ملاحظه میکنید. گوش را به سه بخش خارجی (مجرای شنوایی)، میانی (پرده صماخ و استخوانچهها) و داخلی (حلزون و مجاری نیم دایره) تقسیم میکنند. صوت موجب ارتعاش پرده صماخ میشود و این ارتعاشات از طریق سیستم استخوانچهای به حلزون گوش داخلی منتقل میشوند. سیستم استخوانچهای از سه استخوانچه چکشی (malleus)، سندانی (incus) و رکابی (Stapes) تشکیل شده است. دسته استخوانچه چکشی به پرده صماخ متصل شده و انتهای دیگر آن به استخوانچه سندانی میچسبد. سر دیگر استخوانچه سندانی نیز به استخوانچه رکابی می پسبد. کفه استخوانچه رکابی به مدخل دریچه بیضی متصل است. دریچه بیضی، در ابتدای لابیرنت خشایی حلزون واقع است. بنابراین ارتعاش پرده صماخ نهایتاً از طریق استخوانچهها، مایع درون لابیرنت غشایی حلزون را

در محل اتصال دسته استخوانچه چکشی با پرده صماخ، عضله کشنده صماخ قرار گرفته است. انقباض این عضله با



شکل ۱۰ ۱۰ پرده صماخ، سیستم استخوانچهای گوش میانی و گوش داخلی.



شکل ۱۱ ۱۰ مقطعی از یک پیچ حلزون،

آنجا که حلزون گوش داخلی در داخل یک حفره استخوانی به نام لابیرنت استخوانی در استخوان گیجگاهی قرار گرفته است، ارتعاشات استخوان جمجمه به عنوان مثال در اثر یک مرتعش کننده مکانیکی (دیاپازون) می توانند به طور مستقیم به حلزون گوش داخلی منتقل شوند. این امر هدایت استخوانی صوت نامیده می شود.

حلزوز (Choclea))

حلزون گوش داخلی از سه لوله پیچیده که کنار هم قرار گرفتهاند، تشکیل شده است؛ نردبان دهلیزی Scala (Scala media) در وسط و نردبان صماخی (Scala media) در پایین (شکل (شکل (شکل) نردبان صماخی (Scala tympani) در پایین (شکل ا۱-۱۰). نردبان دهلیزی و میانی به واسطه غشاء بسیار نازکی به نام غشاء رایسنر از یکدیگر جدا شدهاند و در حد فاصل نردبان میانی و صماخی نیز غشاء قاعدهای (basilar ضخیمی قرار گرفته است.

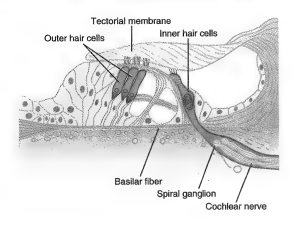
غشاء قاعدهای محتوی اندام کورتی میباشد. اندام کورتی از سلولهای مژکداری تشکیل شده است که در پاسخ به ارتعاشات صوتی، ایمپالس عصبی تولید میکنند. غشاء قاعدهای محتوی تعداد زیادی فیبر قاعدهای است. هر چه از سمت ابتدای حلزون به انتهای آن میرویم، طول این فیبرها افزایش یافته و قطر آنها کاهش مییابد. از آنجا که

کشیدن پرده صماخ مانع از ارتعاش بیش از حد پرده تحت تأثیر صداهای بسیار شدید می شود. سیستم استخوانچهها سبب یک افزایش ۱/۳ برابری در قدرت حرکت ارتعاشات رسیده از پرده صماخ می شوند. از طرف دیگر، مساحت پرده صماخ ۱۷ برابر مساحت استخوانچه رکابی است. این ۱۷ برابر ضربدر نسبت ۱/۳ برابری سیستم اهرمی سبب می شود که قدرت کلی که روی مایع حلزون وارد می شود، ۲۲ برابر فشاری باشد که امواج صوتی به پرده صماخ وارد می کنند. این افزایش ۲۲ برابری در فشار برای به حرکت درآوردن مایع در داخل حلزون ضروری می باشد. به این عمل استخوانچهها،

فیبرهای قطور و کوتاه در فرکانسهای بالا مرتعش شده و فرکانسهای پایین اصوات، فیبرهای طویل و نازک انتهای حلزون را به ارتعاش در میآورند، تشدید فرکانس بالا در غشاء قاعدهای در ابتدای حلزون به وجود میآید و تشدید فرکانسهای پایین در انتهای حلزون ایجاد میشود.

پس از رسیدن صوت به گوش، ارتعاش یرده صماخ و در نتیجه، استخوانچهها سبب می شود تا کفه استخوانچه رکابی از سمت دریچه بیضی وارد نردبان دهلیزی حلزون شده و مایع آن قسمت را به حرکت در آورد. ارتعاش مایع نردبان دهلیزی، مایع نردبان میانی را نیز به ارتعاش در می آورد زیرا غشاء نازک رایسنر مانعی در برابر انتشار این ارتعاشات نمی باشد. ارتعاش مایع سپس به سمت نوک حلزون که هلیکوترما (helicoterma) نام دارد، پیش می رود. ارتعاش مایع موجب میشود تا سلولهای مژکدار اندام کورتی که بر روی غشاء قاعدهای آن واقع شدهاند، تحریک شوند. اندام کورتی حاوی یک ردیف سلول مـژکدار داخـلی بـه تعداد ۳۵۰۰ عدد و سه تا چهار ردیف سلول مژکدار خارجی به تعداد ۱۲۰۰۰ عدد میباشد (شکل ۱۲–۱۰). قاعده و پهلوی سلولهای مژکدار با شبکهای از انتهاهای عصبی عصب حلزونی سینایس میکنند. ۹۰ تا ۹۵ درصد از این انتهاهای عصبی به سلولهای مثرکدار خارجی منتهی میشوند. سلولهای مژکدار داخلی مسئول تشخیص و افتراق صوت بوده و سلولهای مژکدار خارجی وظیفه تعدیل حساسیت اندام کورتی به صوت را برعهده دارند. سلولهای مینکدار، فیبرهای عصب شنوایی را تحریک کرده و این فیبرها به گانگلیون مارپیچی کورتی میروند. سلولهای عصبی گانگلیون مارپیچی، آکسونهای خود را به عصب حلزونی و سپس سیستم عصبی مرکزی در سطح بخش فوقانی بصل النخاع مى فرستند.

هـمان طور که در شکل ۱۲-۱۲ مشاهده میکنید، مژکهای سلولهای مژکدار موسوم به مرژکهای فضایی (Stereocillia) از سمت فوقانی در غشاء تکتوریال یا پوشاننده فرو میروند. حرکت غشاء پایه موجب میشود تا مژکها در مقابل غشاء تکتوریال به سمت جلو و عقب حرکت کنند. مژکهای موجود بر سطح سلولهای مژکدار از کوتاه به بلند مرتب شدهاند و نوک هر مژک با مژک بعدی به واسطه فیالامانهای نازکی متصل شده است. خمشدن مرژکها در جهت مژک بلندتر سبب میشود تا نیروی مکانیکیای ایجاد



شکل ۱۲-۱۲ اندام کورتی و سلولهای مژکدار آن.

شود که کانالهای پتاسیمی قاعده مـژکها را بـاز مـیکند و مـوجب سـرازیـرشدن یـونهای مـثبت پتاسیم بـه داخـل سلولهای مژکدار و دپلاریزهشدن این سلولها میگردد. به این ترتیب، زمانی که فیبرهای قاعدهای به سمت داخل و یا خارج حرکت میکنند، سلولهای مـژکدار، دپلاریزه و یـا هیپرپلاریزه خواهند شد. دپلاریزهشدن سلولهای مژکدار سرانجام سبب تحریک عصب حـلزونی مـیشود، زیـرا ایـن عصب با قاعده سلولهای مژکدار سیناپس میدهد. عصب حلزونی نـیز ایـمپالسهای شنوایـی را بـه سیستم عـصبی حرکزی میبرد.

پتانسیل داخل طرونی

مایع داخل نردبان دهلیزی و صماخی، پری لنف نام دارد. اما مایع داخل نردبان میانی اندولنف نام دارد که حاوی مقادیر زیادی از یونهای پتاسیم میباشد. اندولنف توسط تیغه عروقی (Stria vascularis) ترشح میگردد. پتانسیل الکتریکی اندولنف نسبت به پری لنف، ۸۰+ میلیولت است. رأس سلولهای مژکدار و مژکها در داخل اندولنف غوطهور میباشند اما قاعده آنها در داخل پری لنف قرار گرفته است. با بازشدن کانالهای کاتیونی سلولهای مژکدار، مقادیر فراوانی از یون پتاسیم از اندولنف وارد سلول مژکدار شده و آن را دیلاریزه میکنند.

Primary auditory cortex Midbrain Medial geniculate nucleus Inferior colliculus Midbrain Nucleus of Pons the lateral Pons Superior olivary Dorsal nucleus acoustic stria Intermediate acoustic site Medulla Cochlear nuclei N. VIII Trapezoid body

شکل ۱۰ ۱۰ مسیرهای عصبی شنوایی.

مکانیسمهای مرکزی سیوایی

مسیر شنوایی از حلزون گوش تا قشر مغز در شکل ۱۰–۱۰ نشان داده شده است. فیبرهای عصبی از گانگلیون مارپیچی کورتی وارد هستههای حلزونی پشتی و شکمی واقع در بخش فوقانی بصل النخاع میشوند. در اینجا تمام فیبرهای عصبی سیناپس کرده و نورونهای رده دوم به هسته زیتونی فوقانی ختم میشوند و عده کمی نیز (با عبور از جسم ذوزنقهای) به

همان طور که قبلاً گفته شد، اصوات با فرکانس بالا، غشاء قاعدهای را در ابتدای حلزون بیشتر مرتعش میکنند و اصوات با فرکانس پایین آن را در انتهای حلزون فعال میکنند. فرکانسهای متوسط نیز غشاء قاعدهای را در فاصله بین این دو حد فعال میسازند. بسته به اینکه صوت شنیده شده، کدام بخش از غشاء قاعدهای را بیشتر فعال میکند، مغز تشخیص میدهد که فرکانس صوت شنیده شده در چه حدی است (اصل مکانی برای تعیین فرکانس صوت). به علاوه، در مسیر عصب حلزونی به قسمتهای بالاتر سیستم عصبی، هستههای حلزونی مغز میتوانند فرکانسهای مختلف صوت را از هم تفکیک دهند (اصل فرکانس).

شدت صوت به وسیله سیستم شنوایی حداقـل بـه سـه روش تعیین میشود:

- ۱. به تدریج که صدا بلندتر می شود، دامنه ارتعاش غشاء قاعدهای و همچنین سلولهای مژکدار، افزایش پیدا می کند. به گونهای که سلولهای مژکدار، انتهاهای عصبی را با فرکانسهای بالاتر تحریک خواهند کرد.
- 7. با افزایش دامنه ارتعاش، سلولهای مـژکدار بیشتر و بیشتری در حاشیه بخش ارتعاشکننده غشای قاعدهای تـحریک مـیشوند و ایـن امـر سبب جـمع فـضایی ایمپالسها میگردد. به این معنی کـه انتقال از طـریق تعداد زیـادی از فیبرهای عـصبی انجام مـیشود، نـه فیبرهای معدود.
- ۳. سلولهای مژکدار خارجی، تا زمانی که ارتعاش غشاء قاعدهای به شدتهای بالا نرسد به صورت چشمگیری تحریک نخواهند شد و تحریک این سلولها احتمالاً سیستم عصبی را از شدت بالای صوت آگاه میکند.

شدت صوت با واحد بل (bel) و دسیبل (decibel) سنجیده می شود. یک افزایش ۱۰ برابری در انرژی صوتی، یک بل و یک دهم بل، ۱ دسیبل نامیده می شود. یک دسیبل به معنای یک افزایش ۱/۲۶ برابری در انرژی صوتی است.

فرکانس اصوات قابل شنیدن برای انسان ۲۰ تا ۲۰۰۰۰ سیکل در ثانیه است که در سنین پیری کاهش می یابد (۵۰ تا ۸۰۰۰ سیکل در ثانیه). البته این محدوده فرکانس در حداکثر شدت صوت قابل شنیدن است و با کاهش شدت صوت کاهش می یابد.

هسته زیتونی همان سمت می روند. مسیر شنوایی از این هسته زیتونی همان سمت می روند. مسیر شنوایی از این هست هسته از طریق لمسنیسکوس جانبی Lateral به سمت بالا می رود. برخی از فیبرها در هسته لمنیسکوس جانبی خاتمه می یابند، ولی عده زیادی از کنار این هسته عبور کرده و به کولیکولوس تحتانی می روند، جایی که تمام یا تقریباً تمام فیبرهای شنوایی سیناپس می کنند. راه عصبی از اینجا به هسته زانویی داخلی (MGN) تالاموس می رود و تمام فیبرها در این محل سیناپس می کنند. سرانجام راههای عصبی شنوایی به وسیله تشعشع شنوایی به قشر راههای عصبی شنوایی به قشر همان طور که در شکل ۱۳–۱۰ می بینید، در سه مکان یعنی جسم ذوزنقهای (Terapezoid body)، رابط بین دو هسته لمنیسکوس جانبی و رابط متصل کننده دو کولیکولوس تحتانی، بین مسیرهای عصبی شنوایی دو سمت، تقاطع روی

قشر شنواني

مى دهد.

قشر شنوایی مغز به طور عمده بر روی سطح فوق گیجگاهی شکنج تمپورال فوقانی قرار دارد و از لحاظ فیزیولوژیک به دو بخش عمده تقسیم می شود: قشر شنوایی اولیه و قشر ارتباطی شنوایی یا قشر ثانویه شنوایی. قشر شنوایی اولیه به طور مستقیم به وسیله فیبرهایی که از جسم زانویی داخلی می آیند تحریک می شود، در حالی که ناحیه ارتباطی شنوایی به صورت ثانویه به وسیله ایمپالسهای قشر شنوایی اولیه و نیز فیبرهایی از نواحی ارتباطی تالاموس در مجاورت جسم زانویی داخلی تحریک می گردد.

نواحی خاصی برای کشف فرکانس اصوات شنیده شده در قشر شنوایی وجود دارند، به طوری که اصوات با فرکانس بالا، یک انتهای این نواحی را تحریک کرده و اصوات با فرکانس پایین، انتهای دیگر را تحریک میکنند. وجود نقشههای تونوتوپیک (نقشههایی برای محل قرارگیری صوت) در قشر شنوایی علاوه بر امکان تعیین فرکانس، به قشر شنوایی این امکان را میدهد که بتواند جهت صوت یا تغییرات خاص صوت از قبیل سر و صدا را در مقابل اصوات با فرکانس خالص تشخیص دهد.

برداشتن دوطرفه قشر شنوایی اگر چه سبب کری نمی شود اما موجب کاهش حساسیت شنیدن و همچنین عدم توانایی تمییز فرکانسهای صوتی مختلف و الگوهای صوتی

می شود. ضایعات نواحی ارتباطی شنوایی به خصوص ناحیه ورنیکه (Wernicke's area) موجب می شود تا تفسیر مفهوم کلمات برای فرد غیرممکن شود.

تعيين جهت صوت

تعیین جهت افقی مبدأ صوت با دو روش اصلی انجام میگیرد: ۱) تأخیر زمانی بین ورود صدا به داخل یک گوش و ورود آن به گوش مقابل، ۲) اختلاف بین شدت صوت در دو گوش. مکانیسم اول در فرکانسهای زیر ۳۰۰۰ سیکل در شانیه به بهترین وجه عمل میکند و مکانیسم دوم در فرکانسهای بالاتر. نکته قابل توجه این است که مکانیسم تأخیر زمانی، جهت صوت را نسبت به مکانیسم شدت با دقت بیشتری تشخیص میدهد. البته هیچ یک از این مکانیسمها نمی توانند تعیین کنند که صدا از بالا، پایین، عقب یا جلوی فرد می آید. این عمل به طور عمده توسط لالههای دو گوش انجام می شود.

مکانیسم عصبی تعیین جهت صوت به طور عده به هسته زیتونی فوقانی وابسته است. هسته زیتونی فوقانی وابسته است. هسته زیتونی فوقانی داخلی و خارجی تقسیم می شود. هسته زیتونی فوقانی خارجی با مقایسه اختلاف شدت صوتی که وارد گوش می شود، جهت صوت را تعیین می کند. هسته زیتونی داخلی دو گروه دندریت دارد که یکی به راست و دیگری به چپ می رود. بنابراین اصواتی که از سمت راست می آیند، دندریتهای سمت راست را بیشتر تحریک کرده و اصواتی که از سمت چپ می آیند، بیشتر دندریتهای سحمت چپ را تحریک می کنند. سپس این جهتگیری فضایی سیگنالها به قشر شنوایی منتقل می شود و در اینجا جهت صوت به وسیله موقعیت نورونهایی که بیش از همه تحریک شدهاند، تعیین می شود.

اختلالات شنوايي

ناشنوایی یا کری معمولاً به دو نوع تقسیم می شود: ۱) کری عصبی که به علت آسیب حلزون یا عصب شنوایی تحت تأثیر صداهای بسیار بلند (با فرکانس پایین) و یا حساسیت به برخی از آنتی بیوتیکها (مانند استر پتومایسین، کانامایسین و کلرامفنیکل) روی می دهد و ۲) کری هدایتی که ناشی از آسیب ساختمانهای فیزیکی گوش است که خود صوت را به حلزون هدایت می کنند. کری هدایتی معمولاً در نتیجه فیبروز

گوش میانی که به دنبال عفونتهای مکرر یا در یک بیماری ارثی به نام اتواسکلروز رخ میدهد، به وجود میآید. در برخی موارد کری هدایتی، کف استخوانچه رکابی به واسطه افزایش رشد استخوانی به لبههای پرده بیضی قفل میشود که به این مورد، آنکیلوز اطلاق میشود.

جهت تشخیص اختلالات شنوایی از دستگاهی به نام اودیومسر (audiometer) استفاده میشود. اساس کار این دستگاه، ارسال امواج با فرکانسهای مختلف از طریق گوش و همچنین استخوان به گوش فرد میباشد. نوع و شدت اختلال حاصله را از روی نتایج به دست اَمده (اودیوگرام) میتوان تعیین کرد.

حس چشایی

حواس چشایی را به ۵ گروه اصلی ترشی، شوری، شیرینی، تلخی و یومامی (umami) تقسیم,بندی میکنند. مزه ترشی ناشی از اسیدها میباشد و هر چه مادهای اسیدی تر باشد، حس ترشی بیشتری ایجاد میکند. مـزه شـوری بـه وسیله نمکهای یونیزه و عمدتاً یون سدیم ایجاد میشوند، عبارتند از: موادی که موجب بروز مـزه شیرینی میشوند، عبارتند از: قندها، گلیکولها، الکلها، آلدهیدها، کتونها، آمیدها، استرها، استرها، استرهای سولفونیک، اسیدهای هالوژنه و نمکهای معدنی اسرب و بریلیوم. مواد آلی با زنجیره بلند که محتوی نیتروژن سبب ایجاد مزه تلخی میشوند. یومامی یک کلمه نیکوتین سبب ایجاد مزه تلخی میشوند. یومامی یک کلمه ژاپنی به معنی لذیذ میباشد و مزه غالب غـذاهـای حـاوی حـاقی خـاقیا غـاختی از بیک مـاده که مــ تماند د سبب حس حداقا غـاختی از بیک مـاده که مــ تماند د سبب حس حداقا غـاختی از بیک مـاده که مــ تماند د سبب حس حداقا غـاختی از بیک مـاده که مــ تماند د سبب حس حداقا غـاختی از بیک مـاده کـه مــ تماند د سبب حس

حداقل غلظتی از یک ماده که می تواند سبب حس مزهای خاص شود، آستانه چشایی برای آن ماده نام دارد. آستانه چشایی برای آن ماده نام دارد. آستانه چشایی پایین تر است، چون این حس یک عملکرد حفاظتی مهم در مقابل بسیاری از سموم خطرناک در غذا، فراهم میکند. عدم درک مزهای خاص در انسان، کوری چشایی نامیده می شود. جوانه های چشایی موجود بر روی زبان، مسئول اصلی درک حس چشایی هستند. جوانه های چشایی از سلول های نگهدارنده (Sustentacular cells) و سلول های چشایی تشکیل یافته اند. رأس سلول های چشایی چشایی

محتوی تعداد زیادی میکروپرز یا مژکهای چشایی است که از سوراخی به نام منفذ چشایی به داخل دهان کشیده شدهاند. تحریک سلولهای چشایی سبب تحریک فیبرهای عصب چشایی می گردد.

جوانههای چشایی بر روی سه قسمت عمده از زبان بیشتر وجود دارند: ۱) بر روی دیواره فرورفتگیهای اطراف پرزهای جامی شکل که یک خط V شکل بر سطح بخش خلفی زبان به وجود می آورند؛ ۲) بر روی پرزهای قارچی شکل در محل سطح صاف بخش قدامی زبان و V) روی پرزهای برگی شکل واقع در چینهای زبان در امتداد سطوح طرفی زبان. البته جوانههای چشایی تا حد کمی بر روی سقف دهان و نیز تعداد کمتری در ستونهای لوزهای، اپی گلوت و حتی بخش ابتدایی مری نیز قرار دارند.

هر جوانه چشایی در غلظتهای پایین ماده چشایی، معمولاً بیش از همه به یکی از پنج محرک چشایی اولیه یاسخ می دهد، اما در غلظتهای بالا، بیشتر جوانههای چشایی می توانند به وسیله دو یا تعداد بیشتری محرک چشایی اولیه و نیز چند محرک چشایی دیگر که در گروههای چشایی اولیه نمی گنجند، تحریک شوند. سلول های چشایی حاوی گیرندههای پروتئینی هستند که به ماده شیمیایی خاصی می چسبند. نوع پروتئین گیرنده در هر پرز چشایی، نوع مزهای که درک می شود را تعیین خواهد کرد. چسبیدن ماده شیمیایی به این پروتئینها سبب بازشدن کانالهای سدیمی در سطح غشاء سلولهای چشایی، ورود سدیم به داخل این سلولها و نهایتاً دیلاریزاسیون این سلولها میشود. اتصال یونهای سدیم و هیدروژن که به ترتیب مسئول حس شوری و ترشی هستند به پروتئینهای گیرنده خاص خود، مستقیماً سبب بازشدن کانالهای یونی می گردد، اما مواد مسئول تولید حس شیرینی و تلخی با اتصال به پروتئینهای گیرنده خود بر سطح سلولهای چشایی، پیامبرهای ثانویه را در داخل جوانههای چشایی فعال می کنند و این پیامبرهای ثانویه موجب بروز تغییرات شیمیایی درون سلولی می شوند که سیگنالهای چشایی را به وجود خواهند آورد.

انتقال سیگنالهای چشایی به سیسنم عصسی مرکزی

ایمپالسهای چشایی منشأ گرفته از دو سوم قدامی زبان ابتدا وارد عصب زبانی شده و سپس از طریق طناب صماخی

(chorda tympani) به عصب صورتی می پیوندند و از طریق آن به دسته منزوی (tractus solitarius) در ساقه مغز می رسند. ایمپالسهای نواحی خلفی زبان و نواحی خلفی دهان و گلو از طریق عصب زبانی حلقی وارد دسته منزوی شده و در نهایت، تعداد کمی از سیگنالهای چشایی نیز از قاعده زبان و سایر نواحی خلفی به وسیله عصب واگ به دسته منزوی می روند. ایمپالسهای چشایی نهایتاً از دسته منزوی به هسته میانی خلفی شکمی تالاموس می روند. از این نقطه، نورونهای رده سوم به نوک تحتانی شکنج خلف مرکزی در قشر آهیانهای که محل درک حواس چشایی است، می روند.

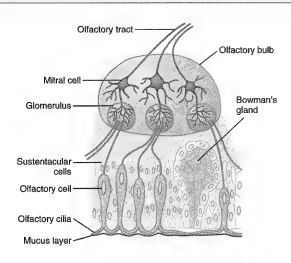
برخی از سیگنالهای چشایی از هسته منزوی به طور مستقیم به هستههای بزاقی فوقانی و تحتانی منتقل میشوند. این هستهها هم به نوبه خود سیگنالها را به غدد بزاقی دهان ارسال کرده و به کنترل ترشح بزاق در ضمن غذا خوردن کمک میکنند.

تطابق چشابی

تطابق چشایی بدین معنی است که تحریک مداوم گیرنده چشایی توسط یک مزه خاص در نهایت سبب از بین رفتن یا کاهش حس آن مزه پس از حدود یک دقیقه یا بیشتر میگردد. تطابق خود گیرندههای چشایی مسئول ایجاد نیمی از تطابق چشایی است و نیمی دیگر از تطابق مربوط به تطابق خود سیستم عصبی مسئول درک حس چشایی از سلول چشایی تا قشر مغز می باشد.

حس بویایی

بخش فوقانی حفرات بینی حاوی غشاء بویایی میباشد که به سمت داخل و خارج حفرات بینی نیز چین میخورد. غشاء بویایی حاوی تعداد زیادی سلول بویایی میباشد (شکل بویایی حاوی تعداد زیادی سلول های نگهدارنده قرار گرفتهاند. سلولهای بویایی در واقع، سلولهای عصبی دو قطبی میباشند. انتهای رو به سمت محفظه بینی این سلولها شاخهشاخه شده و مژکهایی را پدید میآورند که بر روی سطح مخاطی بینی قرار گرفته و مسئول گزارش حواس بویایی هستند. تعداد زیادی غدد کوچک بومن Bowman's) بویایی قرار



شکل ۱۴-۱۰ سازمان بندی غشاء بویایی، پیاز بویایی و اتصالات راه بویایی.

گرفتهاند و موکوس را روی سطح غشاء بویایی ترشح می کنند. همان طور که در شکل ۱۵–۱۰ نشان داده شده است، ماده بوداریس از بوئیدهشدن، به مخاط بینی که حاوی مژکهای بویایی است، انتشار می یابد. این ماده سیس به گیرنده موجود بر سطح مژک بویایی متصل شده و این گیرنده نیز پروتئین \Im را که ترکیبی از سه زیر واحد eta و γ است و در غشاء مژک بویایی واقع است، فعال میکند. در این حالت زیرواحد α از پروتئین G جدا شده و با خاصیت آنزیمی خود، آدنیلیل سیکلاز داخل غشاء مژک بویایی را فعال می کند. أدنيليل سيكلاز نيز تعداد زيادي مولكول أدنوزين ترىفسفات (cAMP) را بــه آدنــوزین مونوفسفات حلقوی (ATP) تبدیل می کند. سرانجام، cAMP حاصله یک پروتئین غشایی دیگر را که یک کانال سدیمی دریچهدار است، فعال میکند. با فعال شدن این کانال، مقدار زیادی یون مثبت سدیم وارد غشاء مژک بویایی شده و پتانسیل عمل ایجاد می کند. یتانسیل عمل حاصله نیز به وسیله عصب بویایی به سیستم عصبی مرکزی ارسال میشود.

مواد محرک بویایی باید هم محلول در آب و هم محلول در چربی باشند. حلالیت در آب برای گذشتن این مواد از مخاط و رسیدن به مژکهای بویایی ضروری است. حلالیت در چربی نیز برای گذشتن این مواد محرک از اجزاء لیپیدی مژکها لازم است.

Odorant Odorant receptor Na*

G-protein ATP CAMP Cytoplasmic side

شکل ۱۰ ۱۵ خلاصهای از مکانیسم تبدیل پیام بویایی.

سلولهای بویایی در حالت طبیعی دارای پتانسیل داخل غشایی -0.00 میلیولت بوده و پتانسیل عمل را با فرکانسی در حدود ۱ بار در هر ۲۰ ثانیه تا ۲ الی ۳ بار در هر ثانیه ارسال میکنند. اتصال مواد بودار به مژک بویایی با دپلاریزه کردن سمت داخلی غشاء بویایی، پتانسیل استراحت آن را از -0.00 به -0.00 بیانسیلهای عمل ارسالی از این سلولها را تا ۲۰ الی ۳۰ بار در هر ثانیه افزایش می دهد.

تطابق بوبایی

گیرندههای بویایی در ثانیه اول پس از تحریک به میزان ۵۰ درصد یا بیشتر تطابق پیدا میکنند و پس از آن، روند تطابق بسیار کمتر و کندتر میشود تا جایی که پاسخ بویایی به آن ماده خاص در نهایت خاموش میشود. مکانیسم نورونی فرضی تطابق به قرار زیر است: تعداد زیادی فیبرهای عصبی مرکز گریز از نواحی بویایی مغز در جهت معکوس در امتداد مسیر بویایی سیر میکنند و در سلولهای مهاری ویژهای در پیاز بویایی به نام سلولهای گرانولر ختم میشوند. چنین

فرض میشود که پس از شروع یک محرک بویایی، سیستم عصبی مرکزی، به سرعت فیدبک مهاری قدرتمندی به وجود می آورد تا جلوی رلهشدن سیگنالهای بویایی از پیاز بویایی را بگیرد.

احساسهای اولیه بو بایی

احساسهای اصلی بویایی که تاکنون شناخته شدهاند شامل موارد زیر میباشند:

- (Comphoraceous) بوی کافوری (۱
 - ۲) بوی مُشک (Musky)
 - ٣) بوي گل (Floral)
 - (Pepperminty) بوی نعناع (Pepperminty)
 - ۵) بوی اتر (Etheral)
 - (Pungent) بوی تند
 - ۷) بوی متعفن (Putrid)

اشقال سیکتالهای **بویایی به سیستم علصبی** مرکزی

هـمان طـور کـه در شکـل ۱۰-۱۴ مشـاهده مـی کنید، ایمیالسهای بویایی از سلولهای بویایی وارد پیاز بویایی (Olfactory bulb) می شوند و از آنجا فیبرهای عصب بویایی که عصب جمجمهای I یا مسیر بویایی نامیده می شوند، به سمت بالا می روند. پیاز بویایی بر روی تیغه غربالی (Cribriform plate) قرار گرفته و اعصاب کوچک بویایی از گیرندههای بویایی از طریق سوراخهای تیغه غربالی وارد پیاز بوپایی میگردند. آکسونهای سلولهای بوپایی ابتدا وارد ساختمانهای کروی شکلی به نام گلومرول در پیاز بویایی می گردند (شکل ۱۴–۱۰). البته دنـدریتهای سلول های میترال و کلافهای که اجسام سلولی آنها در پیاز بویایی، بالاتر از گلومرولها قرار گرفتهاند نیز وارد گلومرولها می شوند. این دندریتها به نوبه خود سینایس هایی از نورونهای بویایی دریافت میکنند و سلولهای میترال و سلولهای کلافهای، آکسونهای خود را از طریق راه عصبی بویایی ارسال میکنند تا احساسهای بویایی را به داخل سیستم عصبی مرکزی انتقال دهند. راه بویایی پس از خروج از پیاز بویایی در محل اتصال قدامی مزانسفال و مخ، وارد مغز می شود. در این محل، راه بویایی به دو مسیر تقسیم می شود که یکی به طرف داخل به ناحیه بوپایی داخلی

میرسد و دیگری به طرف خارج به ناحیه بویایی خارجی میرود. ناحیه بویایی داخلی نمودار یک سیستم بسیار قدیمی یا ابتدایی بویایی است در حالی که ناحیه بویایی خارجی اطلاعات خود را به یک سیستم بویایی قدیمی و یک سیستم بویایی جدید می فرستد.

سيستم بويايي ابتدايي

سیستم بویایی ابتدایی (ناحیه بویایی داخلی) از گروهی از هسته ها در جلوی هیپوتالاموس تشکیل شده است که مهم ترین آنها هسته های تیغه ای هستند. این هسته های سیگنالهای خود را به هیپوتالاموس و سایر بخشهای ابتدایی سیستم لیمبیک می فرستند. این مسیر مسئول رفلکسهای اولیه ناشی از بویایی مانند لیسیدن لبها، جاری شدن بزاق و سایر پاسخهای تغذیه ای ناشی از بوی غذا یا تحریکات هیجانی ابتدایی همراه با بو در حیوانات می باشد.

سیستم بویایی قدیمی

سیستم بویایی قدیمی از قشر پرهپیریفورم و پیریفرم و بخش قشری هستههای آمیگدالوئید تشکیل شده است. از این نواحی، مسیرهای عصبی تقریباً به تمام قسمتهای سیستم لیمبیک به ویژه هیپوکامپ میروند. سیستم بویایی

قدیمی کنترل اتوماتیک و تا حدی قابل یادگیری روی خوردن غذا و تنفر از غذاهای سمی و ناسالم را بر عهده دارد. ناحیه بویایی خارجی مسیرهای زیادی به یک بخش قدیمی تر قشر به نام پالئوکور تکس در بخش قدامی داخلی لوب تمپورال میفرستد. این بخش تنها ناحیه در کل قشر است که سیگنالهای حسی، مستقیماً و بدون عبور از تالاموس به سمت قشر مغز میروند.

سيستم بويايي جديد

مسیر بویایی جدید از هسته پشتی میانی تالاموس، عبور کرده و به ربع خلفی جانبی قشر اوربیتوفرونتال میرود. این سیستم در درک و آنالیز خودآگاه حس بویایی نقش دارد.

کنترل مرکز گریز در پیاز بویایی

برخی فیبرهای مرکز گریز از مناطق مربوط به بویایی در مغز به سمت پایین آمده و در تعدادی از سلولهای گرانولر که بین سلولهای میترال و کلافهای در پیاز بویایی قرار گرفتهاند، ختم میشوند. سلولهای گرانولر سیگنالهای مهاری به سلولهای میترال و کلافهای ارسال میکنند. این فیدبک مهاری ممکن است وسیلهای برای حدت بخشیدن به توانایی ویژه شخص در تمییز یک بو از بوی دیگر باشد.

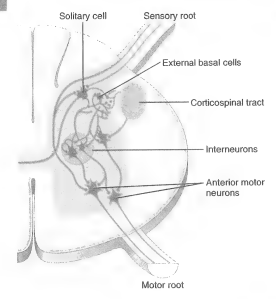
نوروفیزیولوژی حرکتی و انسجامی

اعمال حركتي نخاع

نخاع به خودی خود دارای اعمال حرکتی مجزایی میباشد که میتوانند تحت تأثیر قشر مغز، مهار یا تسهیل شوند. در این فصل در ارتباط با این اعمال نخاع صحبت خواهد شد.

برای مطالعه عملکرد نخاعی از دو نوع مدل حیوانی استفاده می شود: ۱) حیوان نخاعی (Spinal) که نخاع آن به طور شایع در محل گردن به طور عرضی قطع شده است و ۲) حیوان بی مخ (Decerebrated) که در آن ساقه مغز در قسمت میانی تا پایین مزانسفال به طور عرضی قطع شده است. در حیوانات نخاعی، عملکردهای نخاعی در ابتدا به شدت تضعیف می شوند اما در حیوانات پست تر پس از چند ساعت تا چند هفته و در میمونها پس از چند هفته به حد طبیعی بر می گردند. در حیوان بی مخ، قطع ساقه مغز در سطح مزانسفال میانی تا پایینی موجب توقف ارسال سیگنالهای مهاری طبیعی از مراکز بالاتر کنترلکننده ساقه مغز به سمت مهاری طبیعی از مراکز بالاتر کنترلکننده و سیستم دهلیزی می شود. در این حالت، هستههای فوق تسهیل شده و رفلکسهای در این حالت، هستههای فوق تسهیل شده و رفلکسهای حرکتی نخاع به شدت فعال می شوند.

قطع عرضی یک نیمه از نخاع در شکل ۱-۱۱ نشان داده شده است. همان طور که مشاهده میکنید، نخاع از ماده خاکستری در وسط و ماده سفید در اطراف، تشکیل شده است. ماده خاکستری محل قرارگیری جسم سلولی نورونهای نخاعی میباشد و ماده سفید محل ورود و خروج اعصاب محیطی است. میلین موجود در این اعصاب مسئول رنگ سفید پیرامون نخاع میباشد. تمامی ورودیهای حسی به نخاع از طریق شاخ خلفی نخاع وارد آن میشوند. این ورودیها یا در همین محل ختم شده و یا به سطوح بالاتر ورودیها یا در همین محل ختم شده و یا به سطوح بالاتر



شکل ۱-۱۱ ارتباطات فیبرهای عصبی حسی و فیبرهای قشری نخاعی یا نورونهای واسطهای و نورونهای حرکتی قدامی نخاع.

سیستم عصبی رله می شوند. نورون های نخاعی را به دو دسته نبورون های حبر کتبی فدامی (Anterior motor) و interneurons و نبورون های واسیطه ای (interneurons) تقسیم می کنند.

نورونهای حرکتی قدامی منشأ خروج اعصاب حرکتی ای هستند که به عضلات مخطط عصبرسانی می کنند. این اعصاب حرکتی به دو نوع آلفا و گاما تقسیم می شوند. نورونهای حرکتی آلفا از نوع نورونهای درشت بوده و مسئول عصبدهی به فیبرهای قطور عضلات مخطط می باشند اما نورونهای حرکتی شد که از طریق فیبرهای

کوچکتر، ایمپالسهای خود را منتقل میکنند، سبب انقباض فیبرهای داخل دوکی میشوند که جلوتر توضیح داده خواهد شد.

نورونهای واسطه ای، نورونهای کوچکی هستند که در تمام قسمتهای ماده خاکستری نخاع وجود دارند. این نورونها با یکدیگر و با نورونهای حرکتی قدامی ارتباط دارند و ایس ارتباطات مسئول بخش عصدهٔ اعمال جمع بندی کننده نخاع می باشند. به عنوان مثال بیشتر راههای حرکتی از مغز و قسمتهای فوقانی سیستم عصبی که به نخاع می رسند، ابتدا به نورونهای واسطه ختم شده و در آنجا با سیگنالهای مربوط به سایر راههای نخاعی یا اعصاب نخاعی ترکیب می شوند و سپس به نورون حرکتی قدامی می روند.

سلول رنشاو

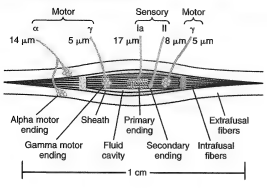
در شاخ قدامی نخاع و در مجاورت نورونهای حرکتی قدامی، سلولهای رنشاو (Renshaw cells) قرار گرفتهاند. این سلولها، نورونهای واسطه مهاری بوده و زمانی که نورون حرکتی قدامی تحریک میشود، سلول رنشاو مجاور آن نیز تحریک میگردد. تحریک این سلولها موجب میشود تا نورونهای حرکتی که در اطراف نورون حرکتی قدامی تحریک شده وجود دارند، مهار گردند (اصل مهار جانبی).

فيبرهاى مختص نخاع

فــــببرهای مـــختص نــخاع (Propriospinal fibers)، رشتههای عصبیای هستند که در داخل نخاع از یک قطعه به قطعه دیگر می روند.

دو کهای عضالانی

برخی از گیرندههای حسی تخصص یافته عضلانی مسئول ارسال وضعیت عضلات در هر لحظه به سیستم عصبی مرکزی میباشند. این گیرندهها شامل دوکهای عضلانی (Muscle spindles) و اندامهای وتری گلژی میباشند. دوکهای عضلانی، اطلاعات مربوط به طول عضله یا فرکانس تغییر طول آن را به سیستم عصبی میفرستند و اندامهای وتری گلژی واقع در تاندون عضله، اطلاعات مربوط به تانسیون تاندون یا فرکانس تغییر تونوس آن را منتقل میکنند.



شكل ۲-۱۱.دوك عضلاني و عصبدهي حسى و حركتي آن.

هر دوک عضلانی از ۳ تا ۱۲ فیبر عضلانی داخل دوکی تشکیل شده است که در دو انتهای خود نوک تیز بوده و به گلیکوکالیکس فیبرهای بزرگ عضلانی خارج دوکی میچسبند (شکل ۲–۱۱). قسمت مرکزی عضلات داخل دوکی فاقد فیلامانهای انقباضی بوده و بنابراین منقبض نمی شود اما دو انتهای این عضلات توسط فیبرهای گامای شاخ قدامی نخاع (فیبرهای وابران گاما) منقبض شده و سبب کشیده شدن قسمت مرکزی این عضلات می شوند. فیبرهای وابران آلفا (Aa) نیز عضلات قطور خارج دوکی را منقبض می کنند.

بنابراین زمانی که کل عضله و یا بخشهای انتهایی فیبرهای داخل دوکی کشیده شوند، قسمت مرکزی دوک که بخش حسی آن است (ناحیه گیرنده)، کشیده شده و تحریک م.شود.

دو نوع انتهای حسی در ناحیه گیرنده دوک عضلانی یافت می شوند: پایانه اولیه و پایانه ثانویه که در شکل ۳–۱۱ نشان داده شدهاند. همان طور که در این شکل می بینید، فیبرهای قطور حسی (نوع Ia) به دور بخش مرکزی دوک پیچیده شدهاند. این فیبرها پایانه اولیه یا پایانه حلقوی مارپیچی را تشکیل می دهند. اما فیبرهای حسی پایانه ثانویه یا پایانه گل افشان، از فیبرهای عصبی نوع II بوده و در اطراف پایانه عصبی اولیه قرار گرفته اند.

فیبرهای داخل دوکی را نیز به دو نوع تقسیم بندی میکنند:

۱) فیبرهای کیسه هستهای (فیبر فوقانی شکل ۳–۱۱) که در آنها تعداد زیادی هسته در داخل کیسه متسعی در Dynamic γ fiber (efferent) (efferent) (efferent) (efferent) (efferent) (efferent) (primary afferent)

Plate (secondary afferent) (secondary afferent)

Nuclear bag fiber (intrafusal muscle)

Nuclear chain fiber (intrafusal muscle)

Trail ending (Arabic fiber (primary afferent))

Nuclear chain fiber (intrafusal muscle)

شکل ۳ ۱۱ جزئیات ارتباطات عصبی از فیبرهای دو کی با کیسه هستهای و زنجیره هستهای.

سیناپس میدهد (مسیر تک سیناپسی). تحریک نورونهای حرکتی قدامی نیز به نوبه خود موجب انقباض عضله کشیده شده میگردد. رفلکس کششی نیز به دو نوع دینامیک و استاتیک تقسیمبندی میشود. رفلکس کششی دینامیک با کشیدهشدن ناگهانی یک عضله فعال شده و با تغییرات ناگهانی در طول عضله مقابله میکند. مسئول ایجاد رفلکس کششی دینامیک، همان پایانههای حسی اولیه دوک عضلانی مسیباشند. رفلکس کششی دینامیک پس از کشیدهشدن عضله، در کسری از یک ثانیه به پایان میرسد. در این هنگام عضله، در کسری از یک ثانیه به پایان میرسد. در این هنگام یک رفلکس کششی استاتیک (به واسطه پایانههای اولیه و یک رفلکس کششی استاتیک (به واسطه پایانههای اولیه و یک رفلکس کششی استاتیک (به واسطه پایانههای اولیه و درجه انقباض عضله را ثابت نگه میدارد.

اهمیت دیگر رفلکس کششی این است که یک عمل تعدیل کننده یا نرمکننده را در عضلات برعهده دارد. در غیاب این رفلکس، حرکات عضلات به صورت نرم انجام نمی شود بلکه به صورت پرشی خواهد بود. زیرا سیگنالهای عصبی که به عضلات می رسند به صورت غیر یکنواخت و با شدتهای گوناگون به آن ارسال می شوند.

نقش دو ک عضله در فعالیت حرکتی ارادی زمانی که فیبرهای عصبی Aa تحریک میشوند تا عضلهای را منقبض کنند، فیبرهای گاما نیز همزمان با آنها فعال میشوند. در این حالت همزمان با انقباض فیبرهای قطور خارج دوکی، فیبرهای داخل دوکی نیز منقبض میشوند. این مکانیسم دو اثر دارد: اول اینکه جلوی تغییر طول بخش گیرنده دوک عضلانی را طی دوره انقباض کل عضله میگیرد و بنابراین مانع از این میشود که دوکهای عضلانی با انقباض عضله مخالفت کنند. دوم اینکه عمل مناسب

بخش مرکزی ناحیه گیرنده تجمع یافته است و ۲) فسرهای (فیبر تحتانی شکیل ۱۱–۱۱) که در آن هستهها به صورت یک زنجیر در سراسر ناحیه گیرنده قرار گرفتهاند. پایانه حسی اولیه هم توسط فیبرهای داخل دوکی زنجیر کیسه هستهای هم به وسیله فیبرهای داخل دوکی زنجیر هستهای تحریک میشود. اما پایانه ثانویه معمولاً تنها به وسیله فیبرهای زنجیر هستهای تحریک میشود (شکیل وسیله فیبرهای زنجیر هستهای تحریک میشود (شکیل

زمانی که قسمت مرکزی گیرنده دوک عضلانی به آهستگی کشیده شود، پایانههای اولیه و ثانویه، متناسب با درجه کشش از خود ایمپالس صادر میکنند که به این پاسخ، پاسخ استاتیک گفته می شود. اما زمانی که قسمت مرکزی دوک به طور ناگهانی کشیده شود، پایانه اولیه (نه ثانویه) به صورت خیلی قوی تحریک می شود. این پاسخ، پاسخ دبنامیک دوک عضلانی نام دارد که به سرعت تغییر طول عضله جواب می دهد. زمانی که بخش گیرنده دوک کوتاه شود، فرکانس ایمپالسهای صادره از پایانههای حسی دوک نیز کاهش می یابد.

کنترل شدت پاسخهای استاتیک و دینامیک ه و وسیله اعصاب حرکتی گاما

فیبرهای عصبی گاما که به دوک عضله میروند، به دو نوع گامای دینامیک و گامای استاتیک تقسیم میشوند. فیبرهای گامای دینامیک، فیبرهای کیسه هستهای را تحریک کرده و موجب تقویت پاسخ دینامیک دوک عضلانی میشوند اما فیبرهای گامای استاتیک، فیبرهای زنجیر هستهای را عصبدهی کرده و پاسخ استاتیک را تقویت میکنند.

رفلكس كنستسي عضيله

مناست که هرگاه یک عضله به طور ناگهانی کشیده شود، معناست که هرگاه یک عضله به طور ناگهانی کشیده شود، تحریک دوک موجب انقباض رفلکسی فیبرهای قطور عضلانی همان عضله و نیز عضلات سینرژیست (همکار) آن می شود. این امر کمک شایانی به جلوگیری از کشش بیش از حد عضله می کند. با کشیده شدن عضله، فیبرهای حسی دوک عضلانی از طریق فیبرهای عصبی قطور II ایمپالسهای خود را ارسال می کنند. فیبرهای ۱۱ از طریق شاخ خلفی وارد نخاع شده و مستقیماً با نورونهای حرکتی قدامی نخاع

تعدیلکننده دوک عضله را به رغم هر نـوع تغییر در طـول عضله حفظ میکند.

سیستم وابران گاما توسط سیگنالهای مربوط به ناحیه تسهیلی بولبورتیکولر ساقه مغز و به طور ثانویه به وسیله ایمپالسهایی که از مخچه، عقدههای قاعدهای و قشر مغز به ناحیه بولبورتیکولر میروند، تحریک میشود. این سیستم عمدتاً مسئول حرکات تعدیل کننده بخشهای مختلف بدن طی راهرفتن و دویدن میباشد.

رفلکس پرش زانو

ضربهزدن به تاندون پاتلار موجب می شود تا پا به صورت ناگهانی به سمت جلو بپرد که به آن رفلکس پرش زانو (Knee jerk reflex) می گویند. ضربهزدن به تاندون پاتلار، عضله عضله چهار سر ران را می کشد و رفلکس کششی دینامیکی را تحریک می کند که در نهایت موجب انقباض شدید عضله چهار سر ران و پرش پا به سمت جلو می شود. از این رفلکس جهت ارزیابی درجه تسهیل مراکز نخاعی استفاده می کنند. اگر ایمپالسهای تسهیلی از نواحی بالاتر سیستم عصبی به نخاع افزایش یابد، این رفلکس تقویت شده و اگر کاهش یابد، این رفلکس تقویت شده و اگر کاهش یابد، این رفلکس تقویت شده و اگر کاهش یابد، در نواحی حرکتی قشر مغز (و نه در نواحی پایین تر کنترل حرکت) موجب تشدید رفلکسهای عضلانی در سمت مقابل بدن می شوند.

كلونوس

به نوسان رفلکسهای عضلانی، کلونوس (Clonus) اطلاق می شود. علت کلونوس، افزایش حساسیت رفلکس کششی به وسیله ایمپالسهای تسهیلی از مغز میباشد.

اندام وتری گلژی

اندام وتری گلژی یک گیرنده حسی کپسولدار میباشد که فیبرهای تاندونی عضله از آن عبور میکنند. انقباض یا کشیده شدن عضله به واسطه کشش تاندونها موجب فعال شدن اندام وتری گلژی میگردد. عمل اصلی اندام وتری گلژی، تعیین تانسیون عضله است. پاسخ اندام وتری گلژی نیز مانند دوک عضلانی به دو صورت استاتیک و دینامیک میباشد. پاسخ دینامیک در اثر افزایش ناگهانی تانسیون عضله فعال شده رخ میدهد اما پاسخ استاتیک متناسب با

تانسیون عضله به صدور ایمپالس ادامه می دهد.

اندام تاندونی گلژی ایمپالسهای خود را از طریق فیبرهای درشت Ib ارسال میکند. این فیبرها پس از ورود به نخاع، یک نورون واسطهای مهاری را تحریک میکنند که این امر سبب مهار نورون حرکتی قدامی و شلشدن عضله میشود (رفلکس چند سیناپسی) و یا از طریق فیبرهای دراز مسیرهایی مثل مسیر نخاعی – مخچهای به مخچه و نیز از طریق مسیرهای دیگر به قشر مغز انتقال میابند.

زمانی که تانسیون روی عضله و به دنبال آن روی تاندون فوق العاده شدید می شود، اثر مهاری اندام و تری گلژی می تواند به قدری شدید باشد که منجر به یک واکنش ناگهانی در نخاع و شل شدن یکباره تمام عضله شود (واکنش دراز شدن یا Lengthening reaction). این امر یک مکانیسم حفاظتی مهم در جلوگیری از پاره شدن عضله یا کنده شدن تاندون از محل اتصالش به استخوان می باشد.

وفلکس خمکننده و رفلکسهای عقب کشیدن تحریک گیرندههای درد پوستی اندامها موجب انقباض عضلات فلکسور آن اندام و دورشدن اندام از محرک دردزا میشود. به این رفلکس، رفلکس خمکننده Flexor (جاولای) رفلکس خمکننده reflex) نقاط دیگری از بدن به غیر از اندامها اعمال شود، کل بدن از محرک دردزا دور میشود که به این رفلکس، رفلکس محرک دردزا دور میشود که به این رفلکس، رفلکس عقبکشیدن (Withdrawal reflex) اطلاق میشود.

مکانیسم رفلکس خمکننده به این صورت است که ابتدا گیرندههای درد اندامها ایمپالسهای خود را از طریق شاخ خلفی نخاع به نورون واسطهای ارسال کرده و از آنجا این ایمپالسها به نورونهای حرکتی میروند. بنابراین سیگنال حسی پیش از رسیدن به نورونهای حرکتی قدامی از چندین نورون دیگر عبور میکند (مسیر چند سیناپسی). این مدارهای نورونی شامل موارد ذیل هستند: ۱) مدارهای واگرا برای گسترش رفلکس به عضلات مورد نیاز برای عقبکشیدن، ۲) مدارهای مربوط به مهار عضلات مربوط به مهار عضلات مربوط به ایجاد یک تخلیه متعاقب تکرارشونده طولانی حتی مربوط به ایجاد یک تخلیه متعاقب تکرارشونده طولانی حتی پس از پایان محرک. مسیرهای نورونی مربوط به رفلکس خمکننده که سبب تحریک عضلات خمکننده بازو در نتیجه اعمال محرک دردزا به دست میشوند، در شکل ۴–۱۱ نشان

Inhibited
Polysynaptic circuit
Inhibited
Painful stimulus from hand

شبكل ۱۱.۴ رفلكس فلكسور، رفلكس اكستانسور و مهار متقابل.

FLEXOR REFLEX

داده شدهاند.

CROSSED EXTENSOR

رفلكس اكستانسور متقاطع

رفلکس خمکننده در یک اندام موجب می شود تا اندام سمت مقابل شروع به راستشدن (اکستانسیون) کند. این پدیده، رفلکس اکستانسور متقاطع نام دارد. اکستانسیون اندام مقابل می تواند تمام بدن را از جسمی که در اندام عقب کشیده شده موجب تحریک دردزا شده است، دور کند. مدار نورونی مربوط به رفلکس اکستانسور متقاطع در شکل ۴–۱۱ آمده است. همان طور که مشاهده می کنید، سیگنالهای عصب حسی از اندام تحریک شده به سمت مقابل نخاع می روند و عضلات اندام تحریک شده به سمت مقابل نخاع می روند و عضلات اکستانسور آن سمت را تحریک می کنند.

مه منفابل

حبر معاس (Reciprocal inhibition) که در شکل ۴-۱۱ نیز نشان داده شده است، به این معنی است که تحریک یک گروه از عضلات، غالباً با مهار گروه دیگر همراه است. به

عنوان مثال هنگامی که یک رفلکس کششی، عضلهای را تحریک میکند، به طور همزمان عضلات آنتاگونیست (مخالف) آن را نیز مهار میکند. ارتباط بین رفلکس خمکننده در یک اندام و بازشدن اندام دیگر نیز نمونهای از مهار متقابل می باشد.

رفلکسهای وضعیتی و حرکتی نخاع واکنش نگهدارنده مثبت

واکسنش نگهدارنده مشبت Positive Supportive نخاع (reaction) که از عملکردهای نورونهای واسطهای نخاع میباشد، به این معنی است که واردکردن فشار به کف پای یک حیوان بی مخ سبب می شود تا اندام برعلیه فشار وارده، راست (extend) شود. همچنین فشار در یک سمت اندام، موجب راستشدن آن اندام در همان سمت می شود (واکنش مغناطیسی).

رفنکسهای به پاخاستن

اگر یک حیوان نخاعی بر روی یک پهلو قرار داده شود، در تلاش برای بلندکردن خود به وضع ایستاده، حرکات ناهماهنگی انجام خواهد داد. این موضوع رفلکس به ناخاستن نخاعی نام دارد.

حركات كام برداشتن

حرکات منظم گام برداشتن و راهرفتن که در واقع نوعی از نوسان بین عضلات خمکننده و راستکننده میباشند عمدتاً ناشی از مدارهای مهار متقابل دو جانبه است که در داخل ماتریس خود نخاع بین نورونهای کنترلکننده عضلات آگونیست و آنتاگونیست نوسان میکند. یکی از تظاهرات راهرفتن طبیعی این است که هر بار که یک یا در جریان گام برداشتن به سمت جلو حرکت میکند، پای سمت مقابل به طرف عقب حرکت خواهد کرد (گام برداشتن متقابل اندام مخالف). این عمل حاصل عصبدهی متقابل بین دو اندام میاشد و در خود نخاع سازمان دهی میشود.

رفلکس خاراندن

رفلکس خاراندن (Scratch reflex) از دو بخش تشکیل شده است: حس تشخیص موضع خارش و حرکت خاراندن به صورت یک حرکت نوسانی رو به جلو و عقب. همانند حرکات

گام برداشتن، حرکات نوسانی رو به جلو و عقب شامل مدارهای عصبدهی متقابل نخاع می شود.

اسپاسم عضلات در اثر رفلکسهای نخاعی شکستگی استخوان یکی از مواردی است که موجب اسپاسم عضلانی می شود. این نوع اسپاسم ناشی از ایمپالسهای دردی است که از لبههای شکسته شده استخوان منشأ می گیرند و موجب انقباض تونیک عضلات دور این ناحیه می شوند. اسپاسم با تزریق یک بی حس کننده موضعی به آن ناحیه برطرف می شود. درد ناشی از التهاب پریتوئن (پریتونیت) نیز موجب اسپاسم عضلات شکم می گردد. همچنین فاکتورهای تحریک کننده موضعی و اختلال متابولیک عضله مانند سرمای شدید، فقدان جریان خون عضله یا فعالیت بیش از حد می تواند موجب بروز درد یا سایر سیگنالهای حسی شود که از عضله به نخاع منتقل می شوند و نخاع نیز به نوبه خود سبب انقباض رفلکسی عضله خواهد شد (کرامپ عضلانی).

رفلكسهاى اتونوم نخاع

رف اکسهای خودمختار (اتونوم)ی که در نخاع سازمان یافتهاند شامل موارد ذیل هستند: تغییر تونوس عروقی ناشی از تغییرات گرمای موضعی پوست، تعریق ناشی از گرمای مصوضعی سطح بدن، رف اکسهای رودهای – رودهای، رفلکسهای صفاقی رودهای که در پاسخ به تحریک صفاقی، حرکات گوارشی را مهار میکنند، رف اکسهای تخلیه کننده مثانه و کولون. فعال شدن ناگهانی کل نخاع به عنوان مثال در اثر یک محرک قوی دردزا در پوست یا پرشدن بیش از حد یکی از احشاء از قبیل مثانه یا روده موجب می شود تا تمام رفلکسهای اتونوم گفته شده به صورت همزمان فعال شوند که به این عمل، رفلکس دسته جمعی (mass reflex) اطلاق می شود.

قطع عرضى نخاع

قطع عرضی نخاع در بخش فوقانی گردن موجب تضعیف شدید یا خاموشی تمامی اعمال نخاعی (منجمله رفلکسهای نخاعی) می شود. این واکنش، شوک نخاعی نام دارد و ناشی از قطع فیبرهای تسهیلی که از مراکز بالاتر وارد نخاع می شوند، می باشد. البته نورون های نخاعی به تدریج خاصیت

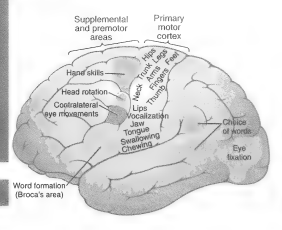
تحریک پذیری ذاتی خود را به دست می آورند. در حیوانات پست تر، تحریک پذیری نخاعی طی چند ساعت تا یک روز به دست می آید اما در انسان به هفته ها تا ماهها وقت نیاز است و حتی ممکن است تحریک پذیری به طور کامل برنگردد.

كنترل عملكرد حركتي به وسيله قشر و ساقه مغز

قشر حرکتی که مسئول شروع حرکات ارادی بدن میباشد، در جلوی شیار مرکزی و $\frac{1}{2}$ خلفی لوب فرونتال قرار گرفته است. قشر حرکتی به سه ناحیه مجزا تقسیم می شود: ۱) قشر حرکتی اولیه، ۲) ناحیه پیش حرکتی و ۳) ناحیه حرکتی ضمیمه (شکل 1-2).

قشر حرکتی اولیه (Primary motor cortex) در اولین چین خوردگیهای لوب فرونتال در جلوی شیار مرکزی واقع شده است. این ناحیه در خارج از شیار سیلویوس شروع شده، در بالا تا فوقانی ترین بخش مغز امتداد می یابد و سپس به داخل عمق شیار طولی فرو می رود (ناحیه ۴ برودمن). همانند قشر حسی، نواحی مختلف عضلانی بدن در قشر حرکتی تصویر شده اند. بیش از نیمی از قشر حرکتی اولیه به کنترل عضلات مربوط به دستها و عضلات تکلم اختصاص یافته است. نحوه توزیع عضلات مختلف بدن در قشر حرکتی مغز در شکل ۱۱۹۵۵ نشان داده شده است.

ناحیه پیش حرکتی (Premotor area) در جلوی قشر حرکتی اولیه قرار گرفته و از پایین تا شیار سیلویوس و از بالا تا شیار طولی گسترش مییابد و در زیر ناحیه حرکتی ضمیمه قرار میگیرد (شکل ۱۵–۱۱). این ناحیه که سیگنالهای خود را به قشر حرکتی اولیه میفرستد، مسئول تولید طرحهای حرکتی پیچیده است. یکی از این طرحهای پیچیده میتواند قراردادن شانهها و بازو در وضعی باشد که دستها در جهت صحیح برای انجام کارهای ویژه قرار بگیرند. یک دسته ویژه از نورونها در قشر پیش حرکتی و احتمالاً سایر قسمتهای مغز وجود دارد که در زمان انجام حرکت خاصی توسط فرد و یا هنگام نگاه کردن فرد به یک حرکت خاص، فعال میشوند. در یا سیر نورونهای ویژه، نورونهای آینهای نامیده میشوند. در نیرووفیزیولوژیستها بر این عقیده هستند که این نورونها نورونهای میتواند با ورودیهای میتاند که این نورونهای می توانند با ورودیهای حسی مثل دیدن یا شنیدن نیز فعال



شکل ۱۱-۶ نمایش عضلات مختلف بدن در قشر حرکتی و محل سایر نواحی قشری مسئول انواع ویژه اعمال حرکتی.

۲ - ناحیه میدان حرکت ارادی چشمها

در بالای ناحیه بروکا، ناحیهای وجود دارد که برای کنترل حرکات ارادی چشمها ضروری است و آسیب آن موجب می شود تا فرد نتواند به صورت ارادی چشمهای خود را به یک نقطه خیره کند.

٣ - ناحيه چرخش سر

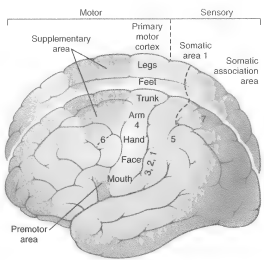
بالای ناحیه میدان حرکت ارادی چشمها و در ناحیه حرکتی ارتباطی، ناحیه مربوط به چرخش سر وجود دارد که تحریک آن موجب چرخش سر می گردد.

۴ - ناحیه مربوط به حرکات ماهرانه دست

ناحیه مربوط به حرکات ماهرانه دست در بالای ناحیه چرخش سر و جلوی قشر حرکتی اولیه مربوط به دستها و انگشتان وجود دارد. با تخریب این ناحیه، حرکات دست ناهماهنگ و بیهدف خواهند شد. این وضعیت، آپراکسی حرکتی نام دارد.

مسير قشرى نخاعى

مسیرهای مستقیم و غیرمستقیمی از قشر به نخاع وجود دارند که مسئول کنترل عضلات بدن میباشند. مهم ترین راه مستقیم از قشری نخاعی مسیر قشری نخاعی (Corticospinal tract) یا راه هرمی میباشد. راه قشری



شکل ۵-۱۱. نواحی عملکردی حرکتی و حسی پیکری قشـر مـغز. اعداد ۴، ۵،۶و ۷ نواحی قشری برودمن هستند.

شوند و اعمال حرکتی مناسب با حواس را ایجاد نمایند. این نورونها همچنین در یادگیری مهارتهای جدید به واسطه تقلید از افراد دیگر نیز مهم هستند.

ناحیه حرکتی ضمیمه Supplementary motor به طور عمده در شیار طولی قرار گرفته است اما به داخل قشر فرونتال فوقانی نیز گسترش می یابد و درست در جلوی قشر حرکتی اولیه و بالای ناحیه پیش حرکتی واقع شده است. این ناحیه در کنار ناحیه پیش حرکتی، مسئول حرکات مربوط به قراردادن اندام در یک موقعیت خاص، حرکات تثبیتی قسمتهای مختلف بدن، حرکات مخصوص قراردادن چشمها و سر در موقعیتهای مختلف و می باشد. تحریک این ناحیه حرکتی عمدتاً سبب انقباضات دوطرفه اندامها می شود.

نواحی تخصص یافته کنترل صرکتی در قشس حرکتی مغز

۱ - ناحیه بروکا

ناحیه بروکا که به آن ناحیه تشکیل کلمات Word) (ساحیه بروکا که به آن ناحیه تشکیل کلمات formation area) و در بالای شیار سیلویوس قرار گرفته است (شکل ۱۱–۱۹) و سبب می شود تا فرد بتواند کلمه یا جملهای را ادا کند.

نخاعی حدود ۳۰ درصد از قشر حرکتی اولیه، ۳۰ درصد از نواحی ناحیه پیش حرکتی و حرکتی ضمیمه و ۴۰ درصد از نواحی حسی – پیکری در عقب شیار مرکزی منشأ میگیرد. فیبرهای قشری نخاعی، پس از خروج از قشر، از بازوی خلفی کپسول داخلی (بین هسته دمدار و پوتامن) و سپس رو به پایین از ساقه مغز میگذرند و هرمهای بصلالنخاع را تشکیل میدهند. اکثر فیبرهای هرمی در قسمت پایینی بصل النخاع به سمت مقابل میروند و سرانجام به طور عمده روی نورونهای واسطهای نواحی بینابینی ماده خاکستری نخاع ختم میشوند. البته برخی از این فیبرها به نورونهای رله کننده حسی در شاخ خلفی رفته و تعداد بسیار کمتری نیز مستقیماً در نورونهای حرکتی قدامی ختم میشوند.

فیبرهای دیگری که در بصل النخاع به سمت مقابل نمیروند، در همان طرف در راه قشری – نخاعی شکمی به سمت پایین میروند که بعضی از آنها نیز در نواحی پایین تر از بصل النخاع تقاطع کرده و به سمت مقابل نخاع میروند. در حدود ۳ درصد از فیبرهای قشری نخاعی را فیبرهای درشتی تشکیل میدهند که از سلولهای هرمی غول پیکری موسوم به سلولهای بتز (Betz cells) قشر حرکتی اولیه منشأ میگیرند و ایمپالسها را با سرعت بالایی (۷۰ متر در ثانیه) به نخاع منتقل میکنند.

مسیرهای حرکتی دیگری نیز از قشر به بخشهایی غیر از نخاع میروند. به عنوان مثال برخی از فیبرهای سلولهای بتز، رشتههای جانبی کوتاهی به قشر مغز میفرستند. فیبرهای دیگری از قشر مغز به هسته دمدار و پوتامن و از آنجا به نخاع می روند. تعداد زیادی فیبر عصبی نیز از قشر حرکتی به هسته قرمز رفته و از آنجا از طریق مسیر قرمزی -نخاعی (روبرو اسپاینال) به نخاع می روند. تعداد متوسطی از فیبرهای حرکتی به سمت ماده مشبک و هستههای دهلیزی ساقه مغز می روند و از اینجا سیگنال ها از مسیرهای مشبکی- نخاعی (reticulospinal) و دهلیزی نخاعی (Vestibulocerebellar) به نخاع رفته و از مسیرهای مشبکی- مخچهای (reticulocerebellar) و دهلیزی-مخچهای (Vestibulocerebellar) به مخچه می روند. از قشر حرکتی، فیبرهایی به پل مغزی رفته و از آنجا از طریق فیبرهای پونتوسربلار (پلی- مخچهای) به نیمکرههای مخچه میروند. همچنین فیبرهایی از قشر به هستههای زیتونی تحتانی رفته و از آنجا از طریق فیبرهای زیتونی -

مخچهای به مخچه منتقل می شوند.

مسیرهای و رودی به قشیر حرکتی قشر حرکتی برای عملکرد مناسب خود نیازمند سیگنالهای محیطی از حواس پیکری، بینایی و شنوایی میباشد. ورودیهای عمده به قشر حرکتی در زیر آمدهاند:

- ۱. نواحی زیر قشری از نواحی مجاور قشر مغز به خصوص نواحی حسی پیکری قشر آهیانه، نواحی مجاور قشر فرونتال در جلوی قشر حرکتی، قشر بینایی و شنوایی.
- ۲. فیبرهای زیر قشری از نیم کره مقابل (از طریق جسم پینهای).
- ۳. فیبرهای حسی پیکری از هسته شکمی قاعدهای تالاموس.
- ۴. فیبرهایی از هستههای شکمی جانبی و شکمی قدامی تالاموس که از مخچه و هستههای قاعدهای سیگنال دریافت میکنند.
- ۵. فیبرهایی از هستههای داخل تیغهای تالاموس که مسئول تنظیم سطح تحریکپذیری قشر حرکتی هستند.

هسته قرمز

هسته قرمز در مزانسفال واقع شده و ورودیهایی را از مسیر قشری نخاعی دریافت میکند. سپس خود هسته قرمز، فيبرهايي را به سمت پايين ارسال ميكند كه به أنها راه قرمزی نخاعی (روبرواسیاینال) اطلاق می شود. این فیبرها در قسمت تحتانی ساقه مغز به سمت مقابل رفته و در مسیری مجاور راه قشری – نخاعی به سمت ستونهای طرفی نخاع می روند و به همان نواحی از نخاع که فیبرهای قشری نخاعی به آنها ختم میشوند، میرسند. راه قشری – قرمزی – نخاعی عمدتاً مسئول حرکات انگشتان و بخشهای انتهایی اندامها میباشد و با تخریب آن، تنها حركات انگشتان مختل خواهد شد. به مسير قشرى- نخاعي و قرمزی- نخاعی روی هم، سیستم حرکتی جانبی نخاع اطلاق می شود. این سیستم در مقابل سیستم دهلیزی-قشررى- نخاعي (Vestibuloreticulo-spinal) قرار می گیرد که عمدتاً در طرف داخل نخاع قرار گرفته و سیستم حرکتی داخلی نخاع نام دارد.

سیسند خارج شرصی

به فیبرهایی که از قسمتهایی از مغز منشأ میگیرند که جزئی از سیستم قشری – نخاعی هرمی نیستند، سیستم خارج هرمی (Extra pyramidal system) میگویند. فیبرهای خارج هرمی عمدتاً از عقدههای قاعدهای، تشکیلات مشبک ساقه مغز، هستههای دهلیزی و هستههای قرمز منشأ میگیرند.

تحریک مراکز حرکتی نخاع توسط قشر حرکتی و هسته قرمز

قشر حرکتی همانند قشر حسی پیکری و بینایی، به صورت ستونهایی مرتب شده است و هر ستون مسئول انقباض گروهی از عضلات سینرژیست و یا یک عضله واحد است. همچنین قشر حرکتی همانند بقیه قشر مغز، حاوی ۶ لایه نورونی است. سلولهای هرمی که منشأ راه قشری نخاعی هستند، در لایه ۵ قرار داشته و سیگنالهای ورودی عـمدتأ وارد لایههای ۲ تا ۴ می شوند. لایه ششم به طور عمده منشأ فیبرهایی است که با سایر نواحی قشر مغز ارتباط بـرقرار میکنند.

سلولهای هرمی قشر حرکتی به دو صورت هستند: نورونهای دینامیک و نورونهای استاتیک. نورونهای دینامیک در ابتدای حرکت فعال شده و موجب تولید نیرو در ابتدای انقباض میشوند. اما نورونهای استاتیک با فرکانسی بسیار آهسته تر تخلیه میشوند و تخلیه آنها تا انتهای انقباض ادامه دارد. این نورونها سبب حفظ نیروی انقباضی عضلات میشوند. هسته قرمز نیز دارای چنین نورونهایی میباشد، اما نورونهای دینامیک این هسته بسیار بیشتر از نورونهای استاتیک آن میباشند.

راههای قشری – نخاعی و قرمزی – نخاعی به طور عمده به نورونهای واسطهای نواحی بینابینی ماده خاکستری نخاع ختم میشوند اما در قسمت برجسته گردنی نخاع، جایی که انگشتان دست و دستها عصب دهی میشوند، این فیبرها به طور مستقیم به نورونهای حرکتی قدامی نخاع ختم میشوند. این فیبرها مدارهای حرکتی نخاع را فعال کرده و موجب حرکت در قسمتهای محیطی بدن میشوند.

برداشتن قسمتی از قشر حرکتی که حاوی سلولهای بتز میباشد سبب فلج عضلات مـربوط بـه اَن نـاحیه مـیشود. چنانچه هسته دمدار زیر اَن و نواحی حرکتی ضمیمه و پیش

حرکتی مجاور آن سالم بمانند، حرکات خشن وضعیتی و تثبیتی اندامها همچنان حفظ میشوند اما فرد قادر به کنترل ارادی حرکات جدا از هم نواحی انتهایی اندامها، به ویژه دستها و انگشتان دست نخواهد بود. بنابراین، وجود ناحیه هرمی برای شروع ارادی حرکات کنترل شده ظریف به ویژه حرکات دستها و انگشتان، ضروری است.

یکی از مواردی که به طور شایع سبب آسیب قشر حرکتی می شود، سکته مغزی است. در این حالت، جریان خون قشر مغز یا راه قشری نخاعی در محل عبور آن از کپسول داخلی قطع می شود. اگر آسیب تنها به خود قشر حرکتی وارد شده باشد، از آنجا که این قشر یک اثر تحریکی مداوم روی نورونهای حرکتی نخاع دارد، هیپوتونی ایجاد می شود. اما اگر ساختارهای زیر قشری مانند عقدههای قاعدهای نیز درگیر شوند، تقریباً همیشه در ناحیه عضلانی مبتلا در سمت مقابل بدن، اسپاسم عضلانی روی می دهد. زیرا در این وضعیت، بخشهای غیرهرمی قشر حرکتی که هستههای حرکتی مشبک و دهلیزی را در ساقه مغز مهار می کنند، آسیب دیده و این امر موجب فعال شدن بیش از حد هستههای فوق الذکر می شود.

نقش ساقه مغز در كنترل اعمال حركتي

ساقه مغز که شامل بصل النخاع و پل مغزی میباشد، علاوه بر اینکه اعمال حسی و حرکتی مربوط به نواحی صورت و سر را به عهده دارد، اعمال حرکتی اختصاصیای نیز دارد که شامل موارد ذیل هستند: کنترل تنفس، کنترل سیستم قلب و عروق، کنترل نسبی اعمال دستگاه گوارش، کنترل بسیاری از حرکات کلیشهای بدن، کنترل تعادل و کنترل حرکات چشم. ساقه مغز حاوی هستههای دهلیزی و مشبک میباشد که در کنترل حرکات بدن نقش مهمی را برعهده دارند.

هستههای مشیک

هستههای مشبک (رتیکولار) هم در پل مغزی و هم در بصل النخاع وجود دارند که عمدتاً اعمال آنها متضاد با یکدیگر میباشد. مسیرهای رتیکولواسپاینال پل مغزی از هستههای مشبک پل به سمت نخاع میروند و به نورونهای حرکتی قدامی داخلی میرسند که عضلات محوری بدن که بدن را مقابل جاذبه نگه میدارند، یعنی عضلات ستون مهرهها و عضلات اکستانسور اندامها را

تحریک میکنند. تحریک هستههای مشبک پل سبب می شود تا حیوان به صورت چهارپا بایستد و در مقابل نیروی جاذبه مقاومت نماید.

هستههای مشبک بصلانتخاع از طریق راه رتیکولواسپاینال واقع در ستون خلفی نخاع به همان نورونهای حرکتی قدامی که علیه جاذبه عمل میکنند منتهی میشوند، با این تفاوت که برخلاف هستههای مشبک بل مغزی، آنها را مهار میکنند. در حالت استراحت، فیبرهای رتیکولواسپاینال بصلالنخاع، سیستم مهاری مشبک نخاع را فعال میکنند تا سیگنالهای تحریکی از سیستم مشبک پل مغزی را خنثی سازند و عضلات در حالت استراحت قرار گیرند. زمانی که فرد بخواهد بایستد، سیگنالهای نواحی بالاتر مغز، اثر مهاری سیستم بصل النخاع را از بین برده و در این حالت فعالیت هستههای مشبک پل مغزی سبب ایستادن فرد میشود.

هستههای دهلیزی

هستههای دهلیزی به همراه هستههای مشبک پل مغزی عصل میکنند و عضلات ضد نیروی ثقل را تحریک مینمایند. سیگنالهای هستههای دهلیزی عمدتاً از طریق راههای وستیبولواسپاینال جانبی و داخلی به نخاع فرستاده می شوند.

سختی بیمخی

سختی بی مخی (decerebrated rigidity) به معنی انقباض شدید عضلات ضدنیروی ثقل (عضلات گردن و عضلات اکستانسور رانها) می باشد که در حیوانـات بی مخ ایبجاد می شود. در این حیوانات، ورودی های تحریکی از نواحی بالاتر مغز به هسته های مشبک بصل النخاع قطع شده و بنابراین سیستم مهاری مشبک بصل النخاع عملکرد خود را از دست می دهد. در نتیجه سیستم حرکتی پـل بـه صورت کامل فعال شده و سختی ایجاد می شود.

دستگاه دهلیزی و حفظ تعادل

دستگاه دهلیزی که ساختار آن را در شکل ۱۷–۱۱ مشاهده میکنید، از مجموعهای از لولهها و محفظههای استخوانی واقع در بخش خارهای (Petrous) استخوان گیجگاهی به نام لابیرنت استخوانی تشکیل شده است. در داخل این

سیستم، لولهها و محفظههای غشایی به نام لابیرنت غشایی قرار گرفتهاند. لابیرنت غشایی بخش عملکردی دستگاه دهلیزی مسئول تشخیص حواس مربوط به تعادل میباشد. لابیرنت غشایی (قسمت بالای شکل ۷–۱۱) از حلزون، سه مجرای نیمدایرهای و دو محفظه بزرگ به نام او تریکول و ساکول تشکیل شده است. حلزون همان طور که در فصل قبل نیز گفته شد، مسئول گزارش صدا میباشد و ارتباطی با تعادل ندارد اما مجاری نیم دایره، اوتریکول و ساکول اجزاء اصلی مکانیسم تعادلی

ماكولا

ماکولا اندام حسی اوتریکول و ساکول میباشد. این اندام در داخل اوتریکول به صورت افقی قرار گرفته و جهت سر را در موقعیت ایستاده تشخیص میدهد اما ماکولای ساکول به صورت عمودی در داخل آن قرار گرفته و موقعی که شخص در وضعیت درازکش قرار دارد، جهت قرارگیری سر را اعلام میکند.

ماکولا توسط لایهای ژلاتینی که حاوی تعداد زیادی كريستال كوچک كربنات كلسيم موسوم به استاتوكونيا است، پوشیده شده است (قسمت پایین شکل ۷-۱۱). ماکولا حاوی هزاران سلول مژکدار است که مژکهای خود را به داخل لایههای ژلاتینی گسترش میدهند. قاعده و پهلوهای این سلولهای مژکدار با پایانههای حسی عصب دهلیزی (وستيبولر) سيناپس ميكنند. وزن مخصوص بالاي استاتوكونياها سبب مي شود تا مژكها در جهت فشار جاذبه خم شوند. هر سلول مژکدار، ۵۰ تا ۷۰ عدد مژک کوچک به نام مـژکهای فضایی (Stereocilia) و یک مـژک بـزرگ موسوم به کینوسیلیوم (Kinocilium) دارد. مژکهای فضایی هر چه از سمت کینوسیلیوم به طرف مقابل سلول میروند، کوتاهتر میشوند. اگر این مژکها در جهت کینوسیلیوم خم شوند، این امر سبب می شود تا کانالهای یونی خاصی که در قاعده این سلولها وجود دارند باز شده و یونهای مثبت پتاسیم از اندولنف وارد سلول شوند و آن را دپلاریزه کنند. برعکس اگر مژکهای فضایی به سمت مخالف (به دور از کینوسیلیوم) خم شوند، کانالهای یونی نیز بسته شده و این امر موجب هیپرپلاریزاسیون گیرنده میشود. علت این امر این است که نوک تمامی مژکهای فضایی Anterior

Ampullae

Utricle

Maculae and statoconia

Semicircular canals

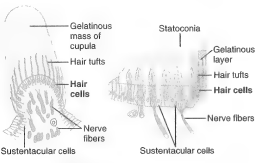
Posterior

Saccule

Ductus cochlearis

Crista ampullaris

Ductus endolymphaticus



MEMBRANOUS LABYRINTH

CRISTA AMPULLARIS AND MACULA

شکل ۱۱ لابیرنت غشایی و سازمانبندی تاج آمپولی و ماکولا.

کینوسیلیومها، سلولهای مژکدار را هیپرپلاریزه میکند. سپس سیگنالهای مناسب از طریق عصب دهلیزی ارسال میشوند تا سیستم عصبی مرکزی را از تغییر در چرخش سر و فرکانس تغییر در هر یک از سه سطح فضایی آگاه سازند.

عمل او تریکول و ساکول در حفظ تعادل یکی از وظایف اوتریکول و ساکول، تشخیص وضعیت فرد نسبت به کشش نیروی ثقل است (تعادل استاتیک). این اندامها همچنین به شتاب خطی (نه سرعت خطی) پاسخ میدهند. حس عدم تعادل توسط اوتریکول و ساکول موجب میشود تا سیستمهای عصبی حرکتی دهلیزی، مخچهای و مشبک در مغز، عضلات وضعیتی مناسب را تحریک کنند تا تعادل فرد حفظ شود.

توسط اتصالاتی به یکدیگر و به کینوسیلیوم متصل هستند. بنابراین حرکت کینوسیلیوم در یک جهت سبب حرکت تمامی مژکها در همان جهت میگردد.

در شرایط طبیعی، هنگامی که فرد در حال تعادل است نیز سلولهای مژکدار اوتریکول و ساکول از خود ایمپالس صادر میکنند اما با هیپرپلاریزهشدن سلول، فرکانس این ایمپالسها کاهش یافته و با دپلاریزهشدن آن، افزایش مییابد. این امر موجب میشود به تدریج که جهت سر در فضا تغییر میکند و وزن مخصوص استاتوکونیاها، مژکها را خم میکند، سیگنالهای مناسب به مغز رفته تا تعادل فرد حفظ شود. همچنین به علت اینکه نحوه قرارگیری سلولهای مژکدار با یکدیگر متفاوت است، برخی از آنها زمانی که سر به جلو خم میشود تحریک میشوند و برخی نیز با چرخش سر به عقب و یا طرفین تحریک میشوند. به نیز با چرخش سر به عقب و یا طرفین تحریک میشوند. به این ترتیب برای هر جهتگیری سر در میدان جاذبه، یک خواهد آمد و این طرح است که مغز را از جهت سر در فضا خواهد آمد و این طرح است که مغز را از جهت سر در فضا آگاه میسازد.

مجاری نیم دایرهای

در دستگاه دهلیزی، سه مجرای نیم دایرهای قدامی، خلفی و طرفی (افقی) با زاویه ۹۰ درجه نسبت به یکدیگر قرار گرفتهاند. هر مجرای نیم دایرهای در یک انتهای خود یک ناحیه اتساع یافته موسوم به آمپول دارد و مجاری و آمپولها با مایعی به نام اندولنف پر میشوند.

در قسمت پایین شکل ۷–۱۱ سیستمی کوچک در هر آمپول به نام تاج آمپولی (Cristae ampularis) نشان داده شده است. بر روی این تاج، یک توده ژلاتینی شل موسوم به کوپولا قرار گرفته است. هنگامی که سر در هر جهتی شروع به چرخش میکند، اینرسی مایع در یک یا چند مجرای نیمدایرهای موجب میشود که مایع در جای خود باقی بماند در حالی که مجرای نیم دایرهای همراه با سر میچرخد. این مسئله موجب میشود که مایع از مجاری و از طریق آمپول مسئله موجب میشود که مایع از مجاری و از طریق آمپول جریان یابد و باعث خمشدن کوپولا به یک طرف شود. چرخش سر در جهت مخالف نیز موجب خمشدن کوپولا در جهت مخالف کینوسیلیومهای تاج آمپولی موجب دپلاریزاسیون سلولهای کینوسیلیومهای تاج آمپولی موجب دپلاریزاسیون سلولهای

مخحه

عمل مجاری نیم دایرهای در حفظ تعادل مجاری نیم دایرهای مسئول کشف شتاب زاویهای (چرخش سر در جهتهای مختلف) میباشند. به طوری که موقعی که سر شروع به چرخش میکند، سیگنالی در یک جهت و هنگامی که از چرخش باز میایستد، یک سیگنال در جهت مخالف صادر میکنند. همچنین مجاری نیم دایرهای یک عمل پیش بینی کننده دارند. به این معنی که به سیستم عصبی مرکزی اعلام میکنند که عدم تعادل روی خواهد داد و از این راه موجب میشوند مراکز تعادل، اعمال تنظیمی پیشگیری کننده مناسب را پیش بینی نمایند.

همچنین هنگامی که سر به سرعت به طرفین یا جلو و عقب حرکت میکند، سیگنالهای مجاری نیم دایرهای، چشمها را وادار میکنند تا به همان میزان در جهت مخالف چرخش سر، چرخش کنند تا حفظ یک تصویر واضح بر روی شبکیه امکان پذیر شود. این امر ناشی از رفلکسهای منتقله از هستههای دهلیزی و فاسیکولوس طولی داخلی به هستههای اوکولوموتور میباشد که در فصل ۱۰ شرح داده شده است.

سایر عوامل مرتبط با تعادل

همان طور که میدانیم، اگر فردی به طور ارادی سر خود را خم کند، هیچ گونه احساس عدم تعادلی نمیکند. این امر به واسطه عملکرد گیرندههای مفصلی گردن است. هنگامی که به واسطه خمشدن گردن، سر در یک جهت خم میشود، ایمپالسها از گیرندههای پروپریوسپتیو گردن با انتقال سیگنالهایی که با سیگنالهای صادره از دستگاه دهلیزی میخالفت میکنند، مانع از احساس عدم تعادل در فرد میشوند. اما هنگامی که کل بدن در یک جهت خم میشود، ایسمپالسهای صادره از دستگاه دهلیزی به وسیله سیگنالهای گیرندههای پروپریوسپتیو گردن خشی سیگنالهای گیرندههای پروپریوسپتیو گردن خشی نمیشوند؛ بنابراین شخص احساس عدم تعادل میکند.

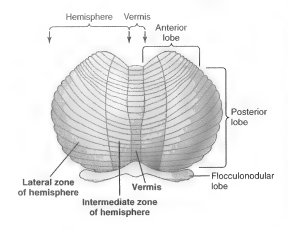
اطلاعات پروپریوسپتیو (مانند احساس فشار از کف پاها) و اکستروسپتیو (مانند فشار وارده از هوا بر جلوی بدن در حین دویدن) نیز در حفظ تعادل، اهمیت ویژهای دارند. هـمچنین اطلاعات رسیده از طریق سیستم بینایی نیز در حفظ تعادل بسیار مؤثر میباشند.

دو ساختار عمده یعنی مخچه و عقدههای قاعدهای در ارتباط با سایر سیستمههای کنترل حرکتی موجب پیشبرد اعمال حرکتی میشوند.

مخچه (Cerebellum) مسئول حفظ توالي فعاليتهاي حرکتی میباشد و همچنین فعالیتهای حرکتی بدن را تنظیم می کند و آنها را حین انجام اصلاح می نماید، طوری که با سیگنالهای حرکتی از منشأ قشر حرکتی مغز و سایر بخشهای مغز مطابقت می یابند. اگر چه مخچه به خودی خود موجب انقباض عضلانی نمی گردد اما در فعالیتهای سريع عضلاني از قبيل دويدن، تايپكردن، نواختن يانو و حتى صحبت كردن نقش اساسى دارد. مخچه همچنين اطلاعات حسى را از بدن دریافت کرده و آنها را با حرکاتی که مورد نظر سیستم حرکتی بوده مقایسه میکند. اگر این دو حرکت با هم همخوانی نداشته باشند، آنگاه سیگنالهای اصلاح کننده مناسب به صورت آنی به سیستم حرکتی ارسال میشوند تا سطح فعال سازی عضالات ویژه بدن را افزایش یا کاهش دهند. مخچه را از لحاظ آناتومیک به سه بخش لوب قــــدامـــــ، لوب خــلفي و لوب فــلوكولوندولر (Flucculonodular lobe) تــقسیم مــی کنند. از نـظر فیزیولوژیک نیز مخچه را به سه بخش تقسیم میکنند: كرمينه يا ورميس، ناحيه بينابيني و ناحيه جانبي (شكل ۱۱-۸). ورمیس که به صورت نوار باریکی در وسط مخچه قرار گرفته است، حرکات عضلات محوری بدن، حرکات گردن، شانهها و مفاصل خاصره را کنترل میکند. نواحی بینابینی که در دو طرف ورمیس قرار دارند، انقباضات عضلات بخشهای انتهایی اندامهای فوقانی و تحتانی به ویژه دستها و انگشتان دست و پاها و انگشتان پا را کنترل میکنند. نواحی طرفی نیمکرههای مخچه نیز در طرحریزی جامع اعمال حرکتی متوالی بدن با قشر مغز همکاری ميكنند.

تصویر توپوگرافیک بدن در مخچه

نواحی بینابینی و ورمیس مخچه حاوی نقشه توپوگرافیکی از بدن میباشند. به این صورت که بخشهای محوری بدن در ورمیس قرار گرفتهاند در حالی که اندامها و نواحی مربوط به صورت در ناحیه بینابینی هستند. البته قسمتهای جانبی



شکل ۸-۱۱. بخشهای عملکردی مخچه از نمای خلفی تحتانی، در حالی که پایین ترین بخش مخچه به سمت خارج رانده شده تا نمای دیده شده تخت به نظر برسد.

بزرگ نیمکرههای مخچه فاقد نقشه توپوگرافیک از بدن میباشند. این نواحی، سیگنالهای ورودی خود را منحصراً از قشر مغز، به ویژه از نواحی پیش حرکتی و نواحی حسی پیکری و سایر نواحی ارتباطی حسی قشر آهیانهای دریافت میکنند.

قشر مخچه انسان بسیار چین خورده است و به هر چین، یک فولیوم (Folium) اطلاق می شود. هسته های عمقی مخچه نیز در عمق توده چین خورده قشر مخچه قرار گرفته اند.

مسیرهای ورودی به مخچه

مسیرهای ورودی به مخچه شامل مسیرهای زیر میباشند:

۱) مسیر کورتیکوپونتوسربلار (قشری – پلی – مخچهای) از قشر حرکتی و پیش حرکتی و نیز قشر حسی پیکری مغز،
۲) مسیر اولیوسربلار (زیتونی – مخچهای) از زیتون تحتانی،
۳) فیبرهای وستیبولوسربلار (دهلیزی – مخچهای) که از فیلوکولوندولر و هستههای دهلیزی ساقه مغز به لوب فیلوکولوندولر و هسته فیاستیژیال مخچه میروند و به فیلات مشبک مغز به ورمیس مخچه همچنین مخچه اطلاعات محیطی را عمدتاً از طریق راههای اسپاینوسربلار (نخاعی – مخچهای) پشتی و شکمی دریافت میکند. راه اسپاینوسربلار پشتی از طریق پایک تحتانی مخچه وارد آن

شده و در ورمیس و نواحی بینابینی مخچه در همان سمت ختم می شود اما راه شکمی از طریق پایک مخچهای فوقانی وارد مخچه شده و به هر دو سمت مخچه می رود.

مسیر اسپاینوسربلار پشتی اطلاعاتی را در ارتباط با انقباض عضلات، میزان کشش وارده به تاندون عضلات، وضعیت و میزان حرکت بخشهای مختلف بدن و نیروهای وارده بر سطح بدن به مخچه میرساند اما مسیر اسپاینوسربلار شکمی عمدتاً به وسیله سیگنالهای حرکتیای که از: ۱) مغز از طریق راههای قشری – نخاعی و قرمزی – نخاعی و ۲) ایجادکنندههای طرحهای حرکتی در خود نخاع، که به شاخ قدامی نخاع و آنگاه مخچه میروند، تحریک میشود.

مسیرهای خروجی از مخچه

هستههای عمقی مخچه منشأ خروج فیبرهای وابران از مخچه میباشند. این هستهها شامل هسته دندانهای (Fastigial) و سقفی (fastigial) هستند. این هستهها به نوبه خود از قشر مخچه و فیبرهای آوران ورودی به مخچه، ورودی دریافت میکنند. فیبرهای آوران مستقیماً هستههای عمقی را تحریک کرده و سپس وارد قشر مخچه میشوند. سپس قشر مخچه یک سیگنال خروجی مهاری به هستههای عمقی میفرستد.

به طور کلی، سه مسیر وابران از سه هسته عمقی مخچه به شرح زیر خارج می شود:

- مسیری که از کرمینه شروع شده، از طریق هسته فاستیژیال به بصل النخاع و پل مغزی می رود. این مسیر با همکاری هستههای دهلیزی ساقه مغز در کنترل تعادل نقش داشته و به همراه تشکیلات مشبک ساقه مغز در کنترل وضعیت بدن نقش دارد.
- 7. مسیری که از ناحیه بینابینی مخچه شروع شده و از طریق هسته بینابینی و هستههای شکمی جانبی و شکمی قدامی تالاموس به قشر مغز، ساختمان خط وسط تالاموس، عقدههای قاعدهای، هسته قرمز و تشکیلات مشبک بخش فوقانی ساقه مغز رفته و مسئول هاهایگردن انقباضات متقابل عضلات اگونیست و آنتا گونیست در بخشهای محیطی اندامها به ویژه در دستها، انگشتان و شستها می باشد.
- ۳. مسیری که از نواحی طرفی نیمکرههای مخچه شروع

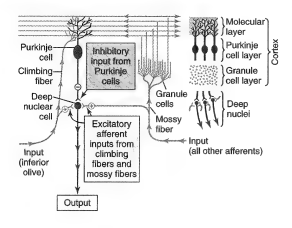
شده و از طریق هسته دندانهدار به هستههای شکمی جانبی و شکمی قدامی تالاموس و از آنجا به قشر میرسد. این مسیر نقش مهمی در کمک به هماهنگسازی فعالیتهای حرکتی متوالیای که از قشر مغز شروع میشوند، دارد.

واحد عملكردي مخچه

هر واحد عملکردی مخچه از سه لایه اصلی قشر مخچه (لایه مولکولی، لایه سلولهای پورکنژ و لایه سلولهای گرانولر)، سلول بزرگ پورکنژ و یک سلول هستهای عمقی تشکیل شده است. همان طور که در شکل ۱۹–۱۱ دیده می شود، آورانهای مخچه به دو نوع هستند، یک نوع فیبرهای بالارونده (Climbing fibers) و نوع دیگر، فیبرهای بالارونده از فیبرهای بالارونده از زیتون تحتانی بصل النخاع شروع شده و در مسیر خود یک فیبرهای بالارونده از ریتون تحتانی بصل النخاع شروع شده و در مسیر خود یک دندریتهای سلولهای پورکنژ در قشر مخچه سیناپس میکنند. مشخصه فیبرهای بالارونده این است که یک در سلول پورکنژ می شود که با یک اسپایک قوی شروع شده و به دنبال آن چند اسپایک ثانویه ضعیف شونده می آیند. این پیچیده نام دارد.

منشأ فیبرهای خزهای از بالای مغز، ساقه مغز و نخاع میباشد. این فیبرها در حین بالارفتن، ابتدا شاخههای جانبی به سلولهای هسته عمقی فرستاده و سپس باز هم بالاتر رفته در سلولهای گرانولر سیناپس میکنند. از سلولهای گرانولر آکسونهایی خارج شده و با لایه مولکولی قشر مخچه سیناپس میکنند و فیبرهای عصبی موازی با دندریتهای میدهند که این فیبرهای عصبی موازی با دندریتهای سلولهای پورکنژ سیناپس میکنند. پتانسیل عمل ناشی از فیبرهای پورکنژ به صورت معمولی بوده و اسپایک ساده نام دارد (شکل ۹-۱۱).

در حالت طبیعی، هم سلولهای پورکنژ و هم سلولهای هسته عمقی از خود ایمپالس صادر میکنند. همان طور که گفته شد، فیبرهای بالارونده و خزهای در مسیر خود به طور مستقیم، هستههای عـمقی را تـحریک مـیکنند امـا سیگنالهایی که از سلولهای پورکنژ می آیند سبب مهار این هستهها می شوند. در حالت عادی تحریک هستههای عمقی



شکل ۱-۹. در سمت چپ تصویر مدار نورونی مخچه همراه با نورونهای تحریکی و سلولهای پورکنژ نشان داده شده است. در سمت راست، ارتباط فیزیکی هستههای مخچهای عمقی با قشر مخچه و سه لایه آن نشان داده شده است.

بیشتر از مهار آنهاست، به گونهای که خروجی سلولهای هستهای عمقی در یک سطح متوسط از تحریک پیوسته، نسبتاً ثابت میماند.

حال ببینیم چرا مسیرهای بالارونده و خزهای ابتدا هسته عمقی را تحریک کرده و پس از کسری از ثانیه، به واسطه سلولهای پورکنژ، آنها را مهار میکنند؟ سیگنال مهاریای که به دنبال فعالیت حرکتی ایجاد میشود موجب می شود تا از نوسانات حین حرکت جلوگیری شود. به این معنا که با تحریک سیستم حرکتی پس از یک تأخیر کوتاه، یک سیگنال فیدبک منفی ایجاد می شود تا از حرکت بیش از حد عضله و تجاوز آن از مقدار مورد نظر جلوگیری کند.

سلولهای مهاری مخچه

به غیر از سلول پورکنژ، دو سلول مهاری دیگر نیز در مخچه وجود دارند که عبارتند از سلولهای سبدی (basket cells) و سلولهای ستارهای (Stellate cells). این سلولها در لایه مولکولی قشر مخچه قرار گرفته و آکسونهای آنها به سلولهای پورکنژ رسیده و موجب مهار آنها میگردند. این امر مانند نقاط دیگر سیستم عصبی موجب افزایش کنتراست سیگنالها میشود (پدیده مهار جانبی).

عمل نحريكي مذيه

زمانی که مسیر قشری نخاعی سبب شروع حرکتی می شود، سیگنالهایی از فیبرهای خزهای پل مغزی به مخچه فرستاده می شوند. یک شاخه از این فیبرها به هسته عمقی رسیده و آن را تحریک می کند. هسته عمقی نیز یک سیگنالهای تحریکی به مسیر قشری نخاعی می فرستد تا سیگنالهای مربوط به انقباض عضلات را تقویت کند. اما تا سیگنالهای فیبرهای خزهای به سلولهای پورکنژ برسند، زمان زیادی طول می کشد زیرا لایه مولکولی قشر دارای هدایت بسیار آهستهای است. پس از مدتی از آغاز حرکت انقباضی، سلولهای پورکنژ نیز تحریک شده و یک سیگنال مهاری طوی به همان سلولهای هستهای عمقی که در ابتدا حرکت را آغاز کرده بودند، می فرستند. در نتیجه، این امر به خاتمه حرکت پس از یک مدت کوتاه کمک می کند.

بادگیری اعمال حرکتی

با شروع یک حرکت عضلانی هدفدار به عنوان مثال در تمرینات ورزشی، ابتدا میزان تقویت حرکتی در آغاز انقباض، میزان مهار در پایان انقباض و زمانبندی آنها برای انجام صحیح و دقیق أن حركت كافی نیستند. اما به تدریج فرد یاد می گیرد که حرکات عضلانی خود را به صورت متناسب انجام دهد و به عبارتی آن تمرین عضلانی را می آموزد. انجام این تنظیمها بر عهده فیبرهای بالارونده می باشد. بدین صورت که در حالت عادی، ایمپالسهای صادره از فیبرهای خزهای موجب دپلاریزاسیون شدید سلولهای پورکنژ می شوند. زمانی که شخصی برای اولین بار حرکت جدیدی را انجام می دهد، سیگنال های فیدبکی از عضله و گیرندههای حسی فضایی مفاصل به مخچه اطلاع میدهند که حرکت انجام شده تا چه حد توانسته به أنجه مورد نظر بوده است، دست یابد. سیگنالهای فیبرهای بالارونده به طریقی حساسیت طولانی مدت سلولهای یورکنژ را تغییر میدهند. با گذشت زمان، این تغییر در حساسیت، در کنار سایر اعمالی که امکان یادگیری آنها برای مخچه وجود دارد، می توانند زمان بندی و سایر جنبههای کنترل حرکات توسط مخچه را به حالت مطلوب نزدیک تر نمایند.

اعمال حركتى مضچه

سیستم عصبی از مخچه جهت هماهنگسازی اعمال

حرکتی در سه سطح استفاده میکند:

۱) مسخچه دهسلیزی (Vestibulocerebellum)، ۲) مخچه نخاعی (Spinocerebellun) و ۳) مخچه مغری (Cerebrocerebellum).

۱ - مخچه دهلیزی

مخچه دهلیزی از لوبهای فلوکولوندولر مخچه و بخشهای مجاور ورمیس تشکیل شده است. این سطح از مخچه مسئول کنترل تعادل میان انقباض عضلات آگونیست و آتتا گونیست در مهرهها، مفاصل خاصره و شانهها در جریان تغییرات سریع وضعیت بدن میباشد. با آسیب این ناحیه، فرد در حین انجام حرکات سریع نمیتواند تعادل خود را حفظ نماید.

٢ - مخچه نخاعي

مخچه نخاعی از ناحیه بینابینی نیمکرههای مخچه و هستههای بینابینی مربوط به آنها تشکیل شده است. این ناحیه از یک طرف، ایمپالسهایی را از قشر حرکتی و هسته قرمز دریافت کرده و از طرف دیگر، اطلاعات فیدبکی را از بخشهای محیطی بدن دریافت میکند. سپس این ناحیه از مخچه، حرکت انجام شده را با حرکتی که قرار بوده انجام بگیرد مقایسه میکند و سپس سیگنالهای خروجی اصلاحکننده خود را به قشر حرکتی و ناحیه درشت سلول هسته قرمز (منشأ راه قرمزی نخاعی) میفرستد تا حرکت انجام شده را تصحیح نماید.

تمام حرکات بدن نوسانی هستند. به عنوان مثال وقتی که یک بازو حرکت داده می شود، یک اندازه حرکتی ایجاد می شود که برای متوقف کردن آن باید بر آن غلبه کرد. این عمل برعهده مخچه در سطح مخچه نخاعی می باشد. اگر مخچه آسیب ببیند، با حرکت دادن بازو، دست برای چندین دوره بین جلو و عقب نقطه مورد نظر خود نوسان می کند تا اینکه سرانجام در آن نقطه ثابت شود. این اثر، لرزش حرکتی یا لرزش ارادی نام دارد. بنابراین یکی از خصوصیات اصلی مخچه، تعدیل نوسان سیستمهای حرکتی می باشد.

۳ - مخچه مغزی

مخچه مغزی اطلاعات خود را تنها از قشر پیش حرکتی و نواحی حسی پیکری ارتباطی و اولیه دریافت میکند و

هیچگونه ورودی از بخشهای محیطی بدن و حتی قشر حرکتی نمی گیرد. این سطح از مخچه با برنامهریزی حرکات متوالی و زمانبندی حرکات متوالی سروکار دارد. برنامهریزی حرکات متوالی بدین صورت است که مخچه با همکاری قشر پیش حرکتی و حسی پیکری و همچنین عقدههای قاعدهای، اجازه پیشرفت یکنواخت از یک حرکت به حرکت بعدی را در یک توالی منظم خواهد داد. اعمال زمانبندی مخچه نیز بدین صورت است که می تواند پیشبینی نماید که قسمتهای مختلف بدن در یک زمان چه مسافتی را طی خواهند کرد و بدین ترتیب می تواند تعیین کند که حرکت خواهند کرد و بدین ترتیب می تواند تعیین کند که حرکت متوالی بعدی در چه زمانی باید شروع شود. همچنین سرعت پیشرفت پدیدههای بینایی و شنوایی نیز توسط مخچه قابل درک است. به عنوان مثال مخچه می تواند به فرد اعلام نماید که تصویر دیده شده با چه سرعتی به فرد نزدیک می شود.

اختلالات بالينى مخچه

اگر بخشی از قشر مخچه به تنهایی تخریب شود، اختلال چندانی در اعمال بدن رخ نخواهد داد اما آسیب هستههای عمقی مخچه به همراه قشر آن موجب اختلالات جدی و مداومی در اعمال بدن میشود.

ديسمترى و آتاكسى

با آسیب مخچه، حرکات معمولاً از حد مورد نظر تجاوز میکنند و سپس بخش خودآگاه مغز موقع انجام حرکت بعدی، آن را در جهت مخالف، بیش از حد جبران خواهد کرد (دیسمتری). این اثر موجب بروز حرکات ناهماهنگی به نام آتاکسی میگردد.

فرائرد

فرابُرد (Past Pointing) به این معناست که در غیاب مخچه، فرد معمولاً دست یا بخش در حال حرکت دیگری از بدن خود را به طور قابل ملاحظهای از نقطه مورد نظر فراتر میبرد زیرا با آسیب مخچه سیگنالهایی که حرکت را پس از شروع آن متوقف میکنند، وجود نخواهند داشت.

ديسديادوكوكينزى

با آسیب مخچه، سیستم کنترل حرکتی نمی تواند پیش بینی

نماید که بخشهای مختلف بدن در یک زمان معین کجا خواهند بود و در جریان حرکات سریع، این قسمتها را گم میکند. در نتیجه، حرکت بعدی ممکن است خیلی زود یا خیلی دیر شروع شود و بنابراین حرکات متوالی نمی توانند به طور منظم انجام گیرند. این پدیده دیس دیادوکوکینزی (Dysdiadochokinesia) نام دارد که نمونهای از آن، ناتوانی در پشت و رو کردن سریع و منظم کف دست می باشد.

اختلال تكلم

از آنجا که تکلم نیاز به حرکات متوالی و زمان بندی شده عضلات تکلم دارد، در آسیب مخچه تا حد زیادی مختل می شود. این نوع از اختلال تکلم به دیزآرتری (Dysarthria) معروف است.

لرزش ارادی

آسیب مخچه باعث می شود هنگامی که فرد شروع به انجام یک عمل ارادی می کند، اندامهای وی دچار لرزش شوند که به لرزش ارادی یا لرزش حین عمل موسوم می باشد. این اختلال ناشی از ناتوانی مخچه در تعدیل یک عملکرد حرکتی

نيستاگموس مخچهاي

هنگامی که فردی با آسیب مخچه سعی میکند چشمان خود را روی منظرهای ثابت نگاه دارد، چشمها دچار لرزش شده که به آن نیستاگموس مخچهای میگویند. این حالت به ویژه در آسیب لوب فلوکولوندولر مخچه به وجود میآید.

هييوتوني

با آسیب هستههای عمقی مخچه، به ویژه هستههای دندانهدار و واسطهای، تون عضلات محیطی بدن در سمت ضایعه مخچهای کاهش می یابد. چون هستههای عمقی مخچه به طور مداوم قشر حرکتی و هستههای حرکتی ساقه مغز را تحریک می کنند، از بین رفتن این تحریک یا تسهیل از طرف مخچه سبب هیپوتونی می شود.

عقدههاي قاعدهاي

عقدههای قاعدهای که شامل هسته دمدار، پوتامن، گلوبوس

پسدوس، جسم سیاه و هسه سابتالامیک می باشند، در کنار مخچه مسئول کنترل اعمال حرکتی هستند. این هسته ها هیچ ارتباطی با محیط ندارند، بدین صورت که ورودی خود را از قشر مغز دریافت کرده و خروجی خود را نیز به آن می فرستند.

مدار يوتامن

در مدار پوتامن، سیگنالهای ورودی عمدتاً از بخشهای مجاور قشر حرکتی اولیه) وارد مجاور قشر حرکتی اولیه) وارد پوتامن می شوند و سپس سیگنالهای خروجی از این ناحیه عمدتاً به قشر حرکتی اولیه یا نواحی پیش حرکتی ضمیمه نزدیک به آن می روند. این مدار در ارتباط با سیستم قشری نخاعی جهت کنترل طرحهای پیچیده فعالیت حرکتی عمل می کند. بنابراین ضایعات در اجزاء پوتامن سبب اختلال در این طرحهای پیچیده حرکتی خواهند شد.

ضایعات گلوبوس پالیدوس سبب حرکات پیچ و تابی در دست، بازو و گردن یا صورت میشود که آتتوز (Athetosis) نام دارد. ضایعات سابتالاموس موجب حرکات پرتابی ناگهانی یک اندام میشود که همیبالیسم نام دارد. ضایعات خود پوتامن منجر به حرکات تکانهای دستها، صورت و سایر قسمتهای بدن میشود که بیماری کره (Chorea) نام دارد و سرانجام، ضایعه در جسم سیاه به صورت سختی، آکینزی و لرزش مشخص میگردد که آن را بیماری پارکینسون مینامند.

مدار هسته دمدار

مدار هسته دمدار در جلو از لوبهای پیشانی شروع شده و سپس از طریق لوبهای تمپورال و آهیانه به طرف عقب میرود و سرانجام مانند حرف C لاتین دوباره به داخل لوب تمپورال پیچ میخورد. البته ورودیهای زیادی نیز از نواحی ارتباطی قشر مغز به این مدار وارد میشوند. ایمپالسهای خروجی از هسته دمدار عمدتاً از طریق تالاموس به نواحی حرکتی جلوی فرونتال، پیش حرکتی و ضمیمه قشر مغز منتقل میشوند (نه قشر حرکتی). مدار هسته دمدار در کنترل شناختی فعالیت حرکتی نقش دارد. همین مدار است که اجازه می دهد ما بتوانیم فعالیتهای خود را با توجه به اطلاعاتی که از قبل در حافظه ذخیره شدهاند، انجام دهیم.

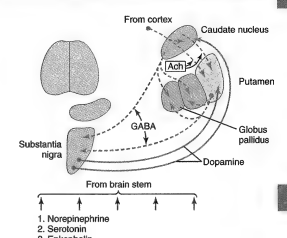
عملکر د عقدههای قاعدهای

عقدههای قاعدهای به طور عمده در نعیین سرعت حرکت ر کنترل دامنه حرکت نقش دارید و برای انجام این اعمال به نحو احسن، با قشر پاریتال (آهیانه) خلفی ارتباط نزدیکی دارند. آسیب این نواحی منجر به ناتوانیهای ساده مثل ناتوانیهای موجود در سیستم حسی (کوری، کری و...) نمیشود بلکه موجب ناتوانی در درک حقیقی اشیاء از طریق مکانیسمهای حسی میشود که موسوم به آگنوزی مکانیسمهای حسی میشود که موسوم به آگنوزی فضایی مربوط به کنترل حرکتی تمام بخشهای بدن و نیز فضایی مربوط به کنترل حرکتی تمام بخشهای بدن و نیز مربوط به روابط بدن و قسمتهای مختلف آن با تمام محیط اطراف است. آسیب به قشر پاریتال یک طرف موجب میشود تا فرد، سمت مقابل بدن خود را فراموش کند یا آن سمت از بدن را نادیده بگیرد و از اندامهای آن سمت در انجام مهارتها استفاده نکند (سندرم غفلت).

میانجی های عصبی عدههای قاعدهای در شکل ۱۱–۱۸ میانجی های عصبی عقدههای قاعدهای در شکل ۱۱–۱۸ تصویر شدهاند: ۱) مسیرهای دوپامینی از جسم سیاه به هسته دمدار و پوتامن (به مجموع این دو هسته، جسم مخطط نیز گفته میشود)، ۲) مسیر اسید گاماآمینوبوتیریکی (GABA) را هسته دمدار و پوتامن به گلوبوس پالیدوس و جسم سیاه، ۳) مسیرهای استیلکولینی از قشر مغز به هسته دمدار و پوتامن و ۴) مسیرهای متعدد عمومی از ساقه مغز که نوراپی نفرین، سروتونین، انکفالین و چندین نوروترانسمیتر دیگر را ترشح میکنند. از نوروترانسمیترهای ذکر شده، مهاری عمل میکنند.

بیماری پارکینسون

تخریب نورونهای مترشحه دوپامین در جسم سیاه سبب ایجاد بیماری ای به نام پارکینسون میشود که توسط سه علامت مشخص می گردد: ۱) سختی عضلانی، ۲) لرزش غیرارادی حتی در حین استراحت (برخلاف لرزش ارادی مخچه)، ۳) آکینزی یا مشکل جدی در شروع حرکت، ۴) ناتوانی در حفظ موقعیت که به دلیل اختلال در رفلکسهای وضعی ایجاد می شود و موجب عدم تعادل فرد می گردد و ۵) سایر نشانههای حرکتی مثل دیسفاژی



شکل ۱۰-۱۰ مسیرهای نورونی که انواع مختلف میانجیهای عصصبی را در هسته های قاعدهای ترشح میکنند. اسید گاما آمینو بو تیریک (GABA) و استیل کولین (Ach).

(اختلال در بلع)، اختلالات تکلمی و خستگی. از آنجا که دوپامین مترشحه از جسم سیاه، یک ماده مهاری است، نبود این نوروترانسمیتر موجب برداشت مهار از هسته دمدار و پوتامن و افزایش فعالیت آنها میگردد. این افزایش فعالیت، مسئول علایم ایجاد این بیماری میباشد. L-DOPA دارویی است، که از سد خونی - مغزی عبور کرده و در مغز به دوپامین تبدیل میشود و میتواند تا حدی کاهش دوپامین را در پارکینسون جبران نماید. داروی دیگری که برای تخفیف علایم پارکینسون از آن استفاده میشود، L – دپرنیل میباشد. این دارو یک مهارکننده آنزیم مونوآمین اکسیداز رأنزیم تخریب کننده دوپامین را کاهش داده و سبب میشود رأنزیم تحریب دوپامین را کاهش داده و سبب میشود دوپامین ترشح شده برای مدت زمان طولانی تری در عقدههای قاعدهای باقی بماند.

بیماری هانتینگتون

بیماری هانتینگتون که به صورت حرکات جهشی و پیچ و تابی پیشرونده در بدن مشخص میگردد، به علت از دسترفتن نورونهای مترشحه گابا در هسته دمدار و پوتامن و فقدان نورونهای مترشحه استیلکولین در بخشهای متعددی از مغز روی میدهد. زوال عقلی (دمانس) نیز در این

بیماری روی میدهد که معمولاً ناشی از فقدان نـورونهای مترشحه استیلکولین (نه گابا) میباشد.

سطوح کلی کنترل حرکتی اعمال حرکتی بدن عمدتاً در سه سطح صورت می گیرند: سطح نخاعی، سطح مغز خلفی و سطح قشر حرکتی. در سطح نخاعی، اعمال ریتمیک و رفلکسهای ناخودآگاه انجام می گیرند که این امر به علت مداربندی نورونی ویژه در نخاع میباشد. یکی از عملکردهای مغز خلفی، حفظ تون محوری بدن به منظور ایستادن است و عمل دیگر آن، اصلاح مداوم میزان تونوس عضلات مختلف در پاسخ به اطلاعاتی است که از دستگاه دهلیزی می آیند تا تعادل بدن را حفظ کنند. قشر حرکتی علاوه بر اینکه می تواند طرحهای حرکتی قسمتهای پایین تر سیستم عصبی را فعال کند، خود، طرحهای حرکتی پیچیدهای را ایجاد میکند که این طرحها می توانند یاد گرفته شوند. مخچه در هر سه سطح کنترل حرکتی با سیستم عصبی همکاری میکند. در سطح نخاعی به منظور تقویت رفلکس کششی، در سطح ساقه مغز برای یکنواخت و مداومکردن حرکات وضعیتی بدن به ویژه حرکات سریع مورد نیاز سیستم تعادلی و در سطح قشر مغز برای تأمین نیروی حرکتی اضافه مورد نیاز برای شروع سریع انقباض عضلانی و برنامهریزی انقباض پیش از موعد عضله که برای گذشتن یکنواخت از یک حرکت سریع در یک جهت به حرکت سریع

عقدههای قاعدهای نیز همان طور که گفته شد، وظیفه کمک به قشر حرکتی در انجام طرحهای حرکتی ناخودآگاه اما یاد گرفته شده و کمک به برنامهریزی طرحهای حرکتی متوالی و موازی ای را که مغز باید آنها را در کنار یکدیگر قرار دهد تا یک عمل هدف دار را انجام دهند بر عهده دارند.

قشر مغز و اعمال هوشمندانه مغز

بعدی در جهت دیگر مورد نیاز است.

قشر مغز لایهای نازک از نورونها است که خود به ۶ لایه مجزا تقسیم می شود. مهم ترین این لایهها حاوی سه نوع نورون عمده هستند: نورونهای گرانولر (دانه دار)، دوکی شکل و هرمی. نورونهای گرانولر، آکسونهای کوتاهی داشته و به عنوان نورونهای واسطه داخل قشری عمل میکنند. این نورونها به طور عمده ماده تحریکی گلوتامات

را ترشح کرده و برخی از آنها نیز میانجیهای مهاری GABA را ترشح میکنند.

سلولهای هرمی و سلولهای دوکی شکل منشأ تقریباً تمام فیبرهای خروجی از قشر مغز میباشند. همچنین این سلولها منشأ بخش اعظم دستههای عصبی زیر قشری هستند که از یک بخش اصلی مغز به بخش دیگر آن میروند.

قشر مغز ارتباطات وسیعی با ساختارهای زیر قشری خصوصاً تالاموس دارد. وجود این ارتباطها جهت عملکرد طبیعی قشر مغز در ارتباط طبیعی قشر مغز در ارتباط نزدیکی با تالاموس کار میکند، تقریباً میتوان آنها را از نظر تشریحی و عملکردی به عنوان یک واحد در نظر گرفت. به این دلیل گاهی تالاموس و قشر مغز را روی هم سیستم تالاموکور تیکال (تالاموسی – قشری) مینامند.

نواحى ارتباطي قشير مغز

با تحریک الکتریکی نواحی جداگانه مغز توانستهاند نواحی اصلی حرکتی اولیه، پیش حرکتی و ضمیمه و نیز نواحی اصلی حسی اولیه و ثانویه را در قشر مغز مشخص نمایند. اما نواحی بزرگ متعددی از قشر مغز با طبقهبندیهای انعطافناپذیر نواحی حرکتی و حسی اولیه و ثانویه منطبق نمیشوند. این نواحی به طور همزمان سیگنالهایی را از نواحی متعدد حسی و حرکتی و نیز ساختمانهای زیر قشری دریافت نموده و آنها را تجزیه و تحلیل میکنند. به این نواحی، نواحی ارتباطی را تجزیه و تحلیل میکنند. به این نواحی، نواحی ارتباطی ارتباطی عبارتند از: ناحیه ارتباطی آهیانهای - پسسسری ارتباطی برهفرونتال و ناحیه ارتباطی

۱ - ناحیه ار تباطی آهیانهای - پسسری - گیجگاهی این ناحیه سطح بالایی از مفاهیم تفسیری را در مورد سیگنالهای نواحی حسی اطراف خود فراهم میکند و نواحی وسیعی از قشر حسی - پیکری در جلو، قشر بینایی در عقب و قشر شنوایی در خارج را در بر میگیرد. یکی از مهم ترین عملکردهای این ناحیه، تجزیه و تحلیل مختصات فضایی بدن با استفاده از اطلاعات حسی قشر آهیانهای و اطلاعات بینایی قشر پسسری است. ناحیه ورنیکه (Wernicke's عربین یا ناحیه اصلی درک کلام نیز در این ناحیه در پشت

قشر شنوایی اولیه در قسمت خلفی شکنج فوقانی لوب گیجگاهی قرار دارد.

ناحیه شکنج زاویهای (Angular gyrus) که وظیفه درک معنی کلمات خوانده شده را برعهده دارد نیز در ناحیه ارتباطی آهیانهای پسسری – گیجگاهی قرار دارد. همچنین ناحیه نامیدن اشیاء که در یادگیری نام اشیاء دیده شده نقش دارد، در همین ناحیه ارتباطی قرار دارد.

۲ - ناحیه ارتباطی پرهفرونتال

ناحیه ارتباطی پرهفرونتال ورودی های زیادی را از ناحیه ارتباطی آهیانه ای – پس سری – گیجگاهی دریافت کرده و خروجی خود را به سیستم کنترل حرکتی از طریق مدار دمدار عقده های قاعده ای و تالاموس می فرستد. این ناحیه وظیفه برنامه ریزی طرحها و توالی پیچیده اعمال حرکتی را برعهده دارد. ناحیه ارتباطی پرهفرونتال به غیر از اعمال حرکتی، می تواند روندهای فکری را اجرا کرده و محل مهمی جهت ذخیره سازی انواع کوتاه مدت حافظه مشغول کار می باشد. حافظه مشغول کار ، افکار جدید را هنگام ورود آنها به مغز ترکیب می کند.

ناحيه بروكا

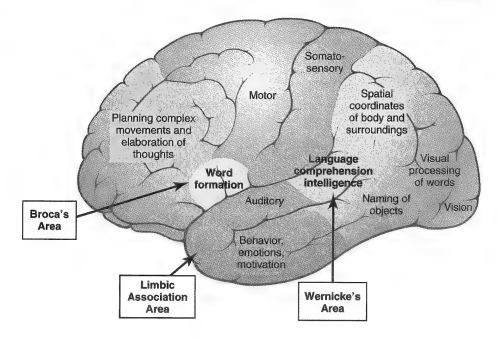
ناحیه بروکا (Broca's area) که بخشی از آن در قشر پرهفرونتال خلفی – جانبی و بخشی نیز در ناحیه پیش حرکتی قرار گرفته، مدارهای نورونی جهت تشکیل کلمات را فراهم میکند. به این ناحیه، ناحیه تشکیل کلمات نیز گفته می شود. آسیب ناحیه بروکا مانع از ادای کلمات توسط شخص می شود.

٣ - ناحيه ارتباطي ليمبيك

ناحیه ارتباطی لیمبیک که بخشی از دستگاه لیمبیک میباشد، در سمت قدامی لوب تمپورال، در بخش شکمی لوب فرونتال و در شکنج سینگولیت (Cingulate gyrus) در عمق شیار طولی در وسط سطح هر یک از نیمکرههای مخ قرار گرفته است. این ناحیه عمدتاً با رفتار، هیجانات و انگیزش سروکار دارد.

ناحيه شناخت چهرهها

ناحیهای در سمت داخلی لوبهای پسسری و در امتداد سطوح داخلی- شکمی لوبهای تمپورال، مسئول شناخت



شكل ١١-١١. نقشه نواحي عملكردي ويژه قشر مغز.

چهرهها میباشد. آسیب این ناحیه از مغز موجب می شود تا شخص نتواند چهرههای مختلف را از هم تشخیص دهد. به این اختلال، پروسوفنوزی (Prosophenosia) اطلاق می شود.

عملکرد تفسیری جامع لوب تمپورال خلفی در بخش خلفی لوب میورال یعنی محل تلاقی لوبهای تمپورال، پاریتال و پسسری، محل برخورد نواحی ارتباطی پیکری، بینایی و شنوایی میباشد. این ناحیه آگاهی و ناحیه تفسیری عمومی، ناحیه شناخت، ناحیه آگاهی و ناحیه ارتباطی ثانویه نیز اطلاق میشود، نقش مهمی در سطوح عالی عملکرد مغز موسوم به هوش دارد. این ناحیه همان ناحیه ورنیکه است که پیشتر به آن اشاره شد. ناحیه ورنیکه عموماً یک ناحیه حسی برای عمل تکلم است. آسیب شدید این ناحیه موجب میشود تا علی خم اینکه فرد می تواند خوب بشنود و حتی کلمات مختلف را تشکیل دهد، قادر به مرتبکردن کلمات به صورت یک فکر معنیدار نباشد. ناحیه ورنیکه در شکل ۱۱–۱۱ نشان داده شده است.

شكنج زاويهاي

شکنج زاویهای که در زیر ناحیه ورنیکه قرار گرفته است، مسئول انتقال اطلاعات بینایی از قشر پسسری به ناحیه ورنیکه میباشد. اگر این ناحیه آسیب ببیند، فرد قادر نیست معنی کلمات دیده شده را تفسیر کند. این حالت دیسلکسی (dyslexia) یا کوری نسبت به کلمات نامیده میشود.

نيمكره غالب

اعمال تفسیری عمومی ناحیه ورنیکه و شکنج زاویهای و نیز اعمال نواحی تکلم و کنترل حرکات معمولاً در یک نیمکره مغز نسبت به نیمکره مقابل تکامل یافته ترند. بنابرایان ایان نیمکره، نیمکره غالب نامیده می شود. در حدود ۹۵ درصد از افراد جامعه، لوب تمپورال و شکنج زاویهای نیمکره چپ غالب است و در ۵ درصد باقی مانده یا هر دو نیمکره به طور همزمان تکامل یافته و غلبه دوگانه دارند و یا به طور نادر تر سمت راست تکامل بیشتری می یابد و به طور کامل غالب می شود.

ناحیه بروکا که با تحریک همزمان عضلات تنفسی، حنجره و دهان باعث ساخت کلمات می شود و همین طور

نواحی حرکتی کنترل دستها نیز در ۹۰ درصد افراد در نیم کره چپ غالب است. به همین خاطر است که اکثر افراد راست دست هستند.

نىمكر د مغلوب

اعمال هدفدار.

نیم کره مغلوب به طور عمده جهت درک و تفسیر موسیقی، تجارب بینایی غیرکلامی (به خصوص طرحهای بینایی)، ارتباط فضایی شخص با محیط، مفهوم زبان و لحن صداهای افراد و احتمالاً بسیاری از تجارب پیکری مرتبط با استفاده از اندامها و دستها اهمیت خاصی دارد اما نمی تواند اعمال نیم کره غالب مانند اعمال هوشمندانه مرتبط با کلام یا نشانههای کلامی از قبیل قدرت خواندن، توانایی انجام محاسبات ریاضی و حتی توانایی تفکر در مسایل منطقی را انجام دهد.

اعمال فکری عالی ناحیه پر هفر و نتال ناحیه ارتباطی پرهفرونتال اعمال فکری بسیاری را بر عهده دارد به گونهای که قطع نواحی پرهفرونتال از سایر بخشهای مغز (لوبوتومی پرهفرونتال) جهت درمان افسردگی روانی شدید، علایم زیر را به دنبال دارد: از بینرفتن حل مسائل پیچیده، ناتوانی در انجام کارهای متوالی و مهارتهای متعده، کاهش پرخاشگری و پاسخهای اجتماعی نامتناسب نسبت به مواقعیت (به علت از بینرفتن قشر ارتباطی لیمبیک به همراه قشر پرهفرونتال)، تغییر خلق بیماران از سرخوشی به خشونت، مانیا و دیوانگی و عدم توانایی بیماران جهت انجام خشونت، مانیا و دیوانگی و عدم توانایی بیماران جهت انجام

با کنار هم قراردادن تمامی این اطلاعات، می توانیم اعمال ناحیه ارتباطی پرهفرونتال را دریابیم: طرحریزی برای آینده، پیش بینی، به تأخیرانداختن عمل در پاسخ به اطلاعات حسی، به طوری که اطلاعات حسی را بتوان تا زمان تصمیم گیری درباره بهترین روش پاسخ ارزیابی کرد، در نظر گرفتن نتایج یک عمل حرکتی پیش از انجام آن، حل مشکلات پیچیده ریاضی، منطقی یا فلسفی، مرتبط کردن کلیه راههای اطلاعاتی در جهت رسیدن به تشخیص بیماریهای نادر و کنترل فعالیتهای خود مطابق با اصول اخلاقی.

عمل مغز در برقراری ارتباط ارتباط دو جنبه دارد: اول، جنبه حسی (ورودی کلام) شامل

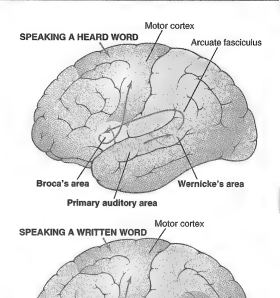
گوشها و چشمها و دوم جنبه حرکتی (خروجی کلام) که با تولید صوت و کنترل آن سرو کار دارد. در شکل ۱۲–۱۱ جنبههای حسی و حرکتی ارتباط نشان داده شدهاند. اطلاعات شنیده شده از قشر حسی شنوایی (قسمت بالای شکل) و اطلاعات دیده شده از قشر حسی بینایی (قسمت پایین شکل) از طریق شکنج زاویهای به ناحیه ورنیکه می رسند. یس از تجزیه و تحلیل اطلاعات در ناحیه ورنیکه، این اطلاعات از طریق دسته قوسی به ناحیه بروکا می روند. سپس برنامههای حرکتی ماهرانه در ناحیه بروکا به منظور ساخت كلمات فعال مىشوند و انتقال اين سيگنالها به قشر حركتى با كنترل عضلات تكلمي سبب توليد صوت مي شود. آسيب ناحیه ورنیکه موجب می شود تا شخص، توان ذهنی خود را برای فهم کلام یا ارتباط به طور تقریباً کامل از دست بدهد. به این نوع از اختلال تکلم، آفازی ورنیکه یا آفازی فراگیر اطلاق مىشود. اما أسيب ناحيه بروكا سبب مىشود تا فرد نتواند کلماتی را که میخواهد، به زبان بیاورد با وجود اینکه مى تواند راجع به أنها تصميم بگيرد. اين حالت، آفازي حرکتی نام دارد.

عملکرد جسم پینهای و رابط قدامی

فیبرهای جسم پینه ای (Corpus callosum) ارتباط عصبی گسترده و دوطرفه را بین بیشتر نواحی متناظر قشری در دو نیم کره، به استثناء بخشهای قدامی لوبهای تمپورال فراهم میکنند. این نواحی تمپورال به ویژه آمیگدال، به وسسیله فیبرهایی که از رابط قدامی Comissure) عبور میکنند، با هم مرتبط میشوند. عملکرد اصلی این دو ساختار این است که اطلاعاتی که در یک نیم کره مغز ذخیره شدهاند را در اختیار نیم کره سمت مقابل نیز قرار می دهند.

حافظه

خاطرهها از نظر فیزیولوژیک در مغز به واسطه تغییر حساسیت پایه انتقال سیناپسی بین نورونی بر اثر فعالیت عصبی پیشین به وجود میآیند. این مسیرهای جدید یا تسهیل شده ردهای حافظه نامیده میشوند. این ردها از این نظر اهمیت دارند که هر بار که تشکیل شدند میتوان با تفکر ذهنی آنها را به صورت انتخابی دوباره فعال کرده و خاطرهها را بازآفرینی نمود. در هر سطحی از سیستم عصبی یعنی



شکل ۱۱-۱۲ مسیرهای مغزی جهت دریافت یک کلمه شنیده شده و سپس ادای همان کلمه (در بالا) و دریافت یک کلمه خوانده شده و سپس ادای همان کلمه (در پایین).

Wernicke's area

Angular gyrus

Broca's area

نخاع، مراکز زیر قشری، ساقه مغز و قشر مغز، حافظه می تواند تشکیل شود اما بخش اعظم حافظهای که در روندهای فکری از آنها استفاده می کنیم، متکی به ردهای حافظه در قشر مغز هستند.

البته به غیر از انواعی از اطلاعات که انسان آنها را ذخیره میکند، برخی از اطلاعات که نیاز به بخاطرسپاری آنها نیست، توسط مغز نادیده گرفته میشوند (مانند بسیاری از حواس محیطی که در طول روز تجربه میکنیم). این مسئله ناشی از مهار مسیرهای سیناپسی مربوط به این نوع از اطلاعات است. اثر حاصله را عادت کردن (Habituation) میگویند که در واقع نوعی از حافظه منفی است. در مقابل آن، حافظه مثبت قرار می گیرد که به معنی ذخیرهسازی اطلاعات مورد نیاز در مغز است و ناشی از تسهیل مسیرهای

سیناپسی میباشد. این فرآیند، حساسشدن (Sensitization) نام دارد.

انواع حافظه

حافظه را به سه نوع کوتاهمدت، میان مدت و بلند مدت تعسیمبندی میکنند. حافظه کوتاهمدت به معنی ذخیره اطلاعات به مدت چند ثانیه تا چند دقیقه است. حافظه میانمدت به مدت چند روز تا چند هفته باقی میماند و حافظه بلند مدت را میتوان تا چندین سال و حتی تا پایان عمر به خاطر آورد.

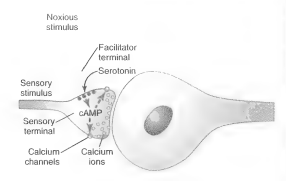
حافظه را براساس نوع اطلاعاتی که در خود ذخیره میکنند به دو نوع حافظه قابل بیان و حافظه مهارتی تقسیمبندی میکنند. حافظه قابل بیان یا اخباری به معنای خاطره مربوط به جزئیات مختلف یک فکر جامع میباشد اما حافظه مهارتی به معنی یادگیری فعالیتهای حرکتی بدن است.

حافظه كوتاه مدت

حافظه کوتاه مدت ناشی از سیگنالهای عصبیای است که در مداری از نورونهای انعکاسی گردش میکنند. توجیه دیگر حافظه کوتاه مدت، تسهیل یا مهار پیش سیناپسی است که ناشی از سیناپسهایی است که روی پایانه پیش سیناپسی قرار میگیرند. میانجیهای عصبیای که از این پایانهها ترشح میشوند، به طور شایعی موجب تسهیل یا مهار میگردند که برای چند ثانیه تا چند دقیقه طول میکشند.

حافظه میان مدت

حافظه میان مدت ممکن است ناشی از تغییرات گذرای شیمیایی یا فیزیکی یا هر دو، در هر یک از پایانههای پیش سیناپسی و یا پس سیناپسی باشند. این مکانیسم توسط مورد مطالعه قرار گرفته است. در شکل ۱۹–۱۱ یک نورون پیش سیناپسی تحت عنوان نورون حسی که نورون پس سیناپسی را تحریک میکند، دیده میشود. همچنین یک پایانه پیش سیناپسی بر روی نورون حسی قرار میگیرد که پایانه تسهیلکننده نام دارد. اگر انتقال ایمپالس در نورون پیش سیناپسی بدون تحریک پایانه تسهیلکننده باشد، آن ایمپالس به تدریج تضعیف میشود و حتی از بین میرود ایمپالس به تدریج تضعیف میشود و حتی از بین میرود



شکل ۱۳-۱۳. دستگاه حافظهای که در حلزون آپلیزیا کشف شده

(پدیده عادتکردن)؛ اما اگر پایانه تسهیلکننده نیز به همراه نورون پیش سیناپسی تحریک شود (به عنوان مثال تحت تأثیر یک محرک دردزا)، هدایت سیناپسی بسیار آسان تر شده و حتی بدون تحریک بیشتر پایانه تسهیلکننده، تا چندین دقیقه، ساعت، روز یا حتی چند هفته همچنان قوی میماند (فرآیند حساس شدن).

مكانيسم عادتكردن وحساسشدن

عادت کردن ناشی از بسته شدن پیشرونده کانالهای کلسیمی غشاء پایانه پیش سیناپسی و کاهش آزادسازی میانجی از این پایانه است.

مکانیسم حساس شدن به این صورت است که پایانه تسهیل کننده در زمان تحریک پایانه حسی از انتهای خود سروتونین با اثر بر گیرندههای خاص خود در غشای نورون حسی، موجب فعال شدن آنزیم آدنیلیل سیکلاز و افزایش آدنوزین مونوفسفات حلقوی آدنیلیل سیکلاز و افزایش آدنوزین مونوفسفات حلقوی کیناز را فعال کرده و این پروتئین کیناز کانالهای پتاسیمی وابسته به ولتاژ را در این ناحیه فسفوریله کرده و هدایت پتاسیم از این کانالها را کم میکند. از آنجا که خروج پتاسیم برای خاتمه پتاسیل علی ضروری است (مرحله رپلاریزاسیون)، کاهش هدایت پتاسیم سبب طولانی شدن زمان پتانسیل عمل در نورون حسی می شود. پتانسیل عمل طولانی به نوبه خود موجب طولانی شدن زمان فعال ماندن کانالهای کاسیمی و افزایش ورود کلسیم به داخل پایانه کانالهای کلسیمی و افزایش ورود کلسیم به داخل پایانه

حسی و افزایش متعاقب در ترشح میانجی عصبی از آن می شود.

حافظه بلند مدت

حافظه بلند مدت ناشی از تغییرات ساختاری در محل سیناپسها میباشد. این تغییرات می توانند شامل افزایش تعداد مکانهای آزادسازی وزیکول حاوی نوروترانسمیتر در پایانه پیش سیناپسی، افزایش تعداد وزیکولهای ترشح شده، افزایش تعداد پایانههای پیش سیناپسی و تغییر در ساختمان دندریتی باشد که انتقال سیگنالهای قوی تر را امکان پذیر می سازد.

تثبيت حافظه

حافظه کوتاه مدت برای اینکه بتواند به حافظه بلند مدت تبدیل شود، باید تثبیت گردد. یکی از مواردی که سبب تثبیت حافظه می گردد، تکرار اطلاعات حسی است. به این معنی که اگر حافظه کوتاه مدت به صورت مکرر فعال شود، تغییرات شیمیایی، فیزیکی و تشریحیای را در سیناپسها آغاز می کند که مسئول نوع درازمدت حافظه هستند.

یکی از ساختارهایی که به ذخیره اطلاعات جدید در مغز کمک میکند، هیپوکامپ است. این ساختار در داخلی ترین بخش لوب تمپورال واقع است و جزئی از سیستم لیمبیک میباشد. برداشتن هیپوکامپ دو طرف مغز انسان موجب می شود تا این افراد نتوانند انواع حافظه کلامی و حافظه قابل بیان را به صورت حافظه بلند مدت یا حتی بیش از چند دقیقه در حافظه میان مدت ذخیره نمایند. این حالت فراموشی پیشگرا (anterograde amnesia) نام دارد.

نوع دیگری از اختلال حافظه، فراموشی پسگرا (retrograde amnesia) میباشد که در آن فرد نمی تواند خاطرات ذخیره شده، خصوصاً خاطراتی که جدیداً ذخیره شدهاند را به خاطر بیاورد. از آنجا که تالاموس در جستجوی حافظه در انبارهای حافظه و بیرون آوردن خاطرات از آنها نقش دارد، آسیب این اندام به طور شایع سبب فراموشی پسگرا می شود. آسیب هیپوکامپ می تواند همزمان با فراموشی پیشگرا، فراموش پسگرا را نیز ایجاد کند.

با وجود اینکه در آسیب هیپوکامپ، فرد نمی تواند انواع کلامی و نمادین هوش را به خاطر بسپارد، اما در یادگیری مهارتهای دستی و فیزیکی مشکلی ندارد. زیرا این نوع از

یادگیری (یادگیری مهارتی یا رفلکسی) به تکرار فیزیکی هر چه بیشتر مهارتهای مورد نیاز بستگی دارد نه تکرار نمادین آنها در ذهن.

مکانیسمهای رفتاری و انگیزشی مغز

همان طور که در بخشهای قبلی نیز گفته شد، مغز برای عملکرد مناسب خود نیازمند سیگنالهای عصبیای است که از نواحی پایین تر میآیند و بدون وجود این سیگنالها، مغز عملاً بدون استفاده خواهد بود. بخش عمدهای از این سیگنالهای زیر قشری از ماده مشبک پل مغزی و مزانسفال که ناحیه تسهیلکننده بولبورتیکولر نیز نامیده میشوند میآیند. سیگنالهای این نواحی ابتدا به تالاموس رفته و از انجا به تمام نواحی قشر مغز و نیز به نواحی متعدد زیر قشری منتقل میشوند.

سیگنالهایی که از تالاموس عبور میکنند بر دو نوع هستند. یک نوع از آنها پتانسیلهای عمل سریع انتقال یافته هستند که مخ را تنها برای چند هزارم ثانیه تحریک میکنند. این سیگنالها از اجسام سلولی نورونهای درشت ناحیه مشبک ساقه مغز منشأ میگیرند. از انتهای این نورونها، میانجی عصبی استیلکولین ترشح میشود. نوع دیگری از سیگنالها از نورونهای کوچک ناحیه مشبک ساقه مغز به تالاموس رفته و از آنجا به قشر میروند. این فیبرها برای چندین ثانیه تا یک دقیقه، اثر تحریکی خود را بر قشر مغز چندین ثانیه تا یک دقیقه، اثر تحریکی خود را بر قشر مغز اعمال میکنند. بنابراین، سیگنالهای این سیستم در کنترل سطح زمینه طولانی مدت تحریکپذیری مغز اهمیت دارند. هر بار که قشر مغز به وسیله روندهای فکری مغز و یا

هر بار که قشر مغز به وسیله روندهای فکری مغز و یا روندهای حرکتی فعال می شود، سیگنالهایی را به ناحیه بولبورتیکولر ساقه مغز می فرستد و این نواحی نیز به نوبه خود سیگنالهای تحریکی بیشتری به قشر مغ می فرستند. این امر یک مکانیسم عمومی فیدبک مثبت است که اجازه می دهد که شروع هر نوع فعالیت در قشر مغز، خود موجب فعالیت بیشتری شود و بدین ترتیب ذهن را بیدار نگه می دارد.

ناحیه مهاری مشیک

ناحیه مهاری مشبک در قسمت داخلی و شکمی بصل النخاع قرار گرفته است. این ناحیه می تواند ناحیه تسهیل کننده

مشبک را در بخش بالای ساقه مغز مهار کرده و از این طریق فعالیت را در بخش فوقانی مغز کاهش دهد. این ناحیه از طریق نورونهای سروتونرژیک اعمال اثر میکند که در قسمتهای بعدی به تفصیل در ارتباط با آن توضیح داده خواهد شد.

کنترل فعالیت مغز توسط هو رمونهای عصبی علاوه بر کنترل فعالیت مغز توسط ارسال سیگنالهای عصبی از بخشهای پایین تر، هورمونهای مترشحه به داخل مغز نیز می توانند فعالیت مغز را برای دورههای طولانی تر تحت تأثیر قرار دهند. سه سیستم هورمونی عصبی عمده که در مغز فعالیت دارند شامل سیستم نوراپینفرین، سیستم دوپامینی و سیستم سروتونینی هستند. نوراپینفرین یک هورمون تحریکی بوده، سروتونین مهاری است و دوپامین در برخی نقاط مغز مهاری و در برخی نقاط تحریکی است. نوراپینفرین در تمام ساختارهای مغز مهاری و میشود اما سیستم دوپامینی عمدتاً در عقدههای قاعدهای و سیستم سروتونینی بیشتر در ساختمانهای خط وسط پخش شده است.

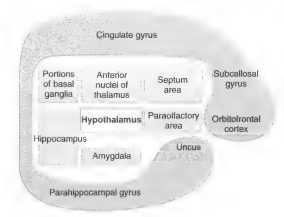
منقطه نیلی (Locus ceruleus) که در عقب و دو طرف محل اتصال پل مغزی و مزانسفال قرار دارد مسئول ترشح نوراپینفرین میباشد. همان طور که گفته شد جسم سیاه در عقدههای قاعدهای دوپامین ترشح میکند و هستههای سجافی (Raphe nuclei) در بخش میانی پل مغزی و بصل النخاع مسئول ترشح سروتونین هستند.

استیل کولین میانجی عصبی دیگری است که همان طور که گفته شد، سبب برانگیختگی و بیداری دستگاه عصبی میشود. این ماده از نورونهای غول پیکر (Giant cells) در ناحیه میشود.

علاوه بر نوروترانسمیترهای اصلی ذکر شده در بالا، برخی از مواد مثل انکفالینها، گابا، گلوتامات، وازوپرسین، هورمون آدرنوکورتیکوتروپیک، هورمون محرک ملانوسیت آلفا (MSH)، هیستامین، آنژیوتانسین Π ، نوروتانسین، اندورفینها و نوروپیتید Y نیز در مغز تولید و ترشح میشوند.

سيستم ليمبيك

سیستم لیمبیک به کل مدار نورونی که رفتار هیجانی و محرکهای انگیزشی را کنترل میکند گفته می شود. این



شکل ۱۴–۱۱ دستگاه لیمبیک که موقعیت کلیدی هیپوتالاموس را نشان میدهند.

سیستم از سیتوم، ناحیه کنار بویایی Paraolfactory) (عقدههای ناحیه مسته قدامی تالاموس، قسمتهایی از عقدههای قاعدهای، هیپوکامپ، آمیگدال و هیپوتالاموس تشکیل شده است (شکل ۱۱–۱۱). هیپوتالاموس در وسط سیستم لیمبیک قرار گرفته و بقیه ساختارها در پیرامون آن واقع شدهاند.

هیپوتالاموس و ساختارهای وابسته به آن مسیرهایی را به ساقه مغز (عمدتاً به نواحی مشبک مزانسفال، پل و بصلالنخاع) و از آنجا به اعصاب محیطی دستگاه عصبی خودمختار میفرستند. همچنین این ساختارها، مسیرهایی را رو به بالا به سمت دیانسفال و مخ به ویژه به تالاموس و بخشهای لیمبیک قشر مغز و مسیرهایی را از طریق مخروط (انفادیبولوم) هیپوتالاموس به منظور کنترل بخش اعظم اعمال ترشحی هر دو غده هیپوفیز قدامی و خلفی می فرستند.

اعمال نباتى هيبوتالاموس

هیپوتالاموس به غیر از نقشی که در کنترل رفتار به عنوان بخشی از سیستم لیمبیک دارد، اعمال متابولیک و تغذیهای بدن را نیز تحت کنترل خود دارد که از آنها تحت عنوان اعمال نباتی هیپوتالاموس نام برده می شود. هیپوتالاموس کنترل وسیعی بر اعمال بسیاری از اندامهای مهم بدن دارد که در زیر آمدهاند:

۱ - سیستم قلبی عروقی

تحریک بخشهای خلفی و طرفی هیپوتالاموس سبب افزایش فشارخون و تعداد ضربان قلب شده و تحریک ناحیه پرهاُپتیک اَن موجب کاهش فشارخون و تعداد ضربان قـلب میشود.

۲ - تنظیم دمای بدن

همان طور که در فصل ۱۳ آمده است، ناحیه پرهاپتیک هیپوتالاموس نقش مهمی در تنظیم دمای بدن بر عهده دارد.

٣ - تنظيم آب بدن

به طور کلی افزایش اسمولاریته مایعات بدن از طریق اثر بر بخشهای طرفی هیپوتالاموس موسوم به مرکز تشنگی موجب میشود تا فرد آب بیشتری بنوشد و یا از طریق تحریک هستههای سوپرااُپتیک هیپوتالاموس، ساخت ADH (هورمون ضدادراری) را افزایش داده و دفع آب از طریق کلیهها را کاهش میدهد.

۴ - ترشح اکسی توسین

تحریک هستههای پاراونتریکولر (دور بطنی) هیپوتالاموس می شود. میوجب ترشح هیورمون اکسی توسین از آنها می شود. اکسی توسین عموماً در انتهای دوره حاملگی ترشح شده و با افزایش دادن خاصیت انقباضی رحم، به پیشبرد زایمان کمک میکند. همچنین این هورمون با منقبض کردن سلولهای میواپی تلیال دور آلوئولهای پستان به خروج شیر از پستان کمک میکند.

۵ – تنظیم گوارشی

نواحی خلفی طرفی هیپوتالاموس که مرکز گرسنگی نامیده میشوند موجب افزایش اشتها به غذا میشوند و نواحی شکمی داخلی آن که مرکز سیری نام دارند موجب ممانعت از خوردن غذا و احساس سیری میگردند. کنترل رفلکسهای تغذیهای از قبیل لیسیدن لبها و بلع توسط اجسام پستانی هیپوتالاموس صورت میگیرند.

۶ – کنترل ترشح هورمونهای درون ریـز و هـیپوفیز قدامی

هیپوتالاموس با ترشح هورمونهای آزادکننده و مهارکننده هرمونهای هیپوفیزی، ترشحات هورمونی غده هیپوفیز قدامی را کنترل میکند که مکانیسم آن به تفصیل در فصل ۱۴ آمده است.

اعمال رفتارى هيپوتالاموس

هیپوتالاموس به نوبه خود کنترل شدیدی بر رفتار موجود زنده دارد. به عنوان مثال تحریک هیپوتالاموس طرفی علاوه بر اینکه موجب احساس تشنگی و گرسنگی میشود، سطح کلی فعالیت حیوان را افزایش داده و حتی موجب خشم و واکنشهای ستیز میگردد. برعکس، تحریک نواحی شکمی داخلی هیپوتالاموس موجب احساس سیری و عدم تحرک و آرامش میگردد. بدین ترتیب، آسیب دو طرفه هیپوتالاموس طرفی موجب کاهش نوشیدن و غذاخوردن حیوان و بی حرکتی شدید آن میشود و آسیب دو طرفه نواحی شکمی داخلی هیپوتالاموس موجب نوشیدن و خوردن بیش از حد، فعالیت بیش از حد، وحشیگری و خشم در حیوان میگردد.

همچنین تحریک هستههای دور بطنی مجاور بطن سوم منجر به واکنشهای ترس و تنبیه شده و تحریک برخی از نواحی هیپوتالاموس خصوصاً قدامی ترین و خلفی ترین بخش هیپوتالاموس سبب برانگیختگی میل جنسی در حیوان می شوند.

اعمال ياداش و تنبيه دستگاه ليمبيك

سیستم لیمبیک نقش مهمی در درک کیفیتهای عاطفی اصلال احساسها یعنی خوشایند یا ناخوشایندبودن آنها دارد. تحریک برخی از نواحی سیستم لیمبیک سبب میشود تا حیوان نوعی احساس خوشایندی یا لذت را تجربه کند. این نواحی که نواحی پاداش نامیده میشوند به طور عمده در طول مسیر دسته داخلی مغز قدامی به ویژه در هستههای داخلی – شکمی و طرفی هیپوتالاموس قرار دارند. نواحی دیگری که نقش کمرنگتری در احساس پاداش در حیوان دارند شامل سپتوم، آمیگدال، نواحی خاصی از تالاموس و هستههای قاعدهای و به سمت پایین تا تگمنتوم قاعدهای مزانسفال می باشند.

برعکس، تحریک نواحی دیگری از سیستم لیمبیک به ویژه نواحی خاکستری مرکزی اطراف قنات سیلویوس در مزانسفال و به سمت بالا تا نواحی دور بطنی هیپوتالاموس و تالاموس سبب علایم ناراحتی، ترس، وحشت، درد و تنبیه در حیوان میشوند. این مراکز، مراکز تنبیه سیستم لیمبیک نام دارند و تحریک آنها حتی میتواند موجب مهار مراکز پاداش شود.

پدیده خشم که عمدتاً توسط تحریک مراکز تنبیه به وجود میآید توسط سیگنالهای مهاری از هستههای داخلی – شکمی هیپوتالاموس و بخشهایی از هیپوکامپ و قشر لیمبیک قدامی کنترل میشود.

اهمیت پاداش یا تنبیه در یادگیری و حافظه

به طور کلی حواسی که در حیوانات یا انسان موجب احساس تنبیه یا پاداش نشوند نمی توانند به خاطر سپرده شوند و تکرار این گونه از محرکها منجر به خاموشی تقریباً کامل پاسخ قشری میگردد (پدیده عادتکردن)؛ اما اگر عامل محرک به جای حالت بی تفاوتی موجب تنبیه یا پاداش شود، پاسخ قشر مغز در جریان تکرار تحریک به طور فزایندهای شدیدتر می شود (پدیده حساس شدن). بنابراین احساس هایی که پاداش یا تنبیه در فرد ایجاد می کنند، ردهای حافظهای قوی به وجود می آورند.

هييوكامي

هیپوکامپ (Hippocampus) که یکی از اجزای اصلی سیستم لیمبیک میباشد، قسمت دراز شده قشر مغز است که به سمت داخل چین میخورد و سطح شکمی بخش عمدهای از فضای درون بطن طرفی را به وجود میآورد. این ساختار به همراه تشکیلات میپوکامپ نام دارد. هیپوکامپ ارتباطات متعددی با قشر مغز و ساختارهای اصلی سیستم لیمبیک از قبیل آمیگدال و هیپوتالاموس دارد. تقریباً هر نوع تجربه حسی، هیپوکامپ را فعال کرده و هیپوکامپ نیز خروجیهای خود را عصمتا از طریق فورنیکس (مهمترین مسیر ارتباطی هیپوکامپ) به هیپوکامپ) به هیپوکامپ با هیپوکامپ به هیپوکامپ) به هیپوتالاموس قدامی، تالاموس و سایر بخشهای سیستم لیمبیک میفرستد.

همان طور که قبلاً نیز گفته شد، هیپوکامپ نقش مهمی در تثبیت حافظههای بلند مدت دارد و آسیب آن موجب

می شود تا فرد نتواند هیچ گونه حافظه کلامی یا نمادین را در مغز ذخیره کند (فراموشی پیشگرا).

امیگدال

آمیگدال (Amygdala) مجموعهای از هستههای کوچک متعدد در زیر قشر مغز در سمت قدامی داخلی هر لوب تمپورال میباشد. این ساختار، ورودیهای زیادی را از قشر لیسمبیک و از قشر جدید لوبهای تمپورال، آهیانه و پسسری، به ویژه نواحی ارتباطی شنوایی و بویایی دریافت میکند و سیگنالهای خروجی خود را به همان نواحی قشری، هیپوتالاموس و هیپوتالاموس میفرستد.

آمیگدال به طور عمده از دو بخش عملکردی تشکیل شده است: هستههای قشری – داخلی که با محرکهای بویایی و روابط آنها با سیستم لیمبیک سروکار دارند و هستههای قاعدهای – طرفی که در کنترل فعالیتهای رفتاری که عموماً با محرکهای بویایی نیز ارتباط دارند، نقش دارند، تحریک آمیگدال علاوه بر اینکه سبب ایجاد اعمال نباتی و حرکتی خاصی میشود، میتواند بسته به ناحیه تحریک شده، سبب احساس خشم و نفرت و همچنین واکنشهای پاداش و خوشایندی گردد. تحریک بخشهای واکنشهای پاداش و خوشایندی گردد. تحریک بخشهای میگردد. به طور کلی، آمیگدال ها نواحی رفتار آگاهانه هستند می کرد. به طور کلی، آمیگدال ها نواحی رفتار آگاهانه هستند وضعیت کنونی شخص در ارتباط با محیط و افکار وی را به وضعیت کنونی شخص در ارتباط با محیط و افکار وی را به سیستم لیمبیک وی انعکاس میدهند.

سندرم کلوور – بیوسی

تخریب آمیگدال در حیوانات آزمایشگاهی موجب تغییرات زیر در رفتار حیوان میگردد که روی هم رفته سندرم کلؤور بیوسی (Kluver-Bucy syndrome) نامیده میشوند: عدم ترس، کنجکاوی فوق العاده در مورد اشیاء اطراف و افزایش میل جنسی به طوری که حیوان تمایل دارد با حیوانات نابالغ، هم جنس خود و یا حتی حیواناتی از گونههای دیگر جفتگیری کند.

قشير ليمييك

قشر لیمیک بخشی از قشر مغز است که ساختمانهای

لیمبیک زیر قشری را احاطه میکند. این بخش قشری به عنوان یک ناحیه گذر عمل میکند که سیگنالها از طریق آن، از باقی قشر مغز به دستگاه لیمبیک و برعکس منتقل میشوند. بنابراین قشر لیمبیک در واقع به عنوان یک ناحیه ارتباطی مغزی در کنترل رفتار عمل میکند.

حالات فعالیت مغز: خواب، امواج مغزی، صرع، سایکوزها و دمانس

خواب

خواب به صورت حالتی از عدم هوشیاری تعریف می شود که می توان با تحریکات حسی یا دیگر تحریکات فرد را از این حالت خارج کرد. خواب را به دو نوع خواب با حرکات سریع چشم (REM Sleep) و خیواب با اصواح آهسته (NREM) تقسیم سیکنند. بیشتر خواب فرد را در شب، خواب با امواج آهسته تشکیل می دهد که در طی آن امواج مغزی بسیار قوی و کم فرکانس هستند. خواب MREM که ۲۵٪ کل زمان خواب را به خود اختصاص می دهد به طور طبیعی هر ۹۰ دقیقه یک بار تکرار می شود. این نوع از خواب چندان آرام بخش نیست و معمولاً با رویای زنده همراه است.

خواب باامواج آهسته

خواب با امواج آهسته، خواب آرامبخشی است که هـمراه بـا کاهش تون عروقی محیطی و نیز کاهش بسیاری از اعمال نباتی دیگر میباشد. به عنوان مثال فشارخون شریانی، تعداد تنفس و سرعت متابولیک پایه (BMR) ۱۰ تـا ۳۰ درصد کاهش مییابند. رویاهایی کـه در ایـن نـوع از خـواب دیـده میشوند معمولاً پس از بیدارشدن به خاطر آورده نمیشوند.

خواب با حركات سريع چشمها

خواب REM هر ۹۰ دقیقه با طول مدت ۵ تا ۳۰ دقیقه در یک خـواب شـبانه طبیعی تکرار میشود. هـر چـه فـرد خواب آلوده تر باشد، دوره خواب REM کاهش یافته و دوره خواب با امواج آهسته افزایش مییابد. این نوع از خواب با رویا دیدن همراه میباشد. در این مرحله خواب، بیدارکردن فی از فرد با محرکهای حسی بسیار دشوارتر از بیدارکردن وی از خواب با امواج آهسته است، تونوس عـضلانی بـدن کـاهش خواب با امواج آهسته است، تونوس عـضلانی بـدن کـاهش

می یابد، ضربان قلب و تنفس نامنظم می شوند و حرکات عضلانی نامنظمی در طی این نوع از خواب انجام می گیرد که حرکات سریع چشمها یک نمونه از آن است.

در خـواب REM، متابولیسم مغزی افزایش یافته و الکتروانسفالوگرام، الگویی از امواج مغزی مشابه حالت بیداری را نشان میدهد، در حالی که فرد خوابیده است. بنابراین به این نوع از خواب، خواب متناقض (پارادوکسیکال) اطلاق می شود.

تئورىهاى پايه خواب

در ابتدا این طور تصور می شد که دستگاه فعال کننده مشبک ساقه مغز که مسئول بیداری و برانگیختگی قشر مغز است، در جریان فعالیت روزانه خسته شده و غیرفعال می شود و این عامل سبب خواب می شود (نظریه غیرفعال خواب). اما امروزه مشخص شده است که خواب، ناشی از یک روند مهاری فعال می باشد، یعنی در زیر مقطع میانی پل مغزی، مراکزی وجود دارند که به واسطه مهار کردن سایر بخشهای مغز باعث خواب می شوند.

یکی از این مراکز، هستههای سجافی واقع در نیمه تحتانی پل مغزی و بصل النخاع هستند. این هستهها خروجی خود را به تالاموس، هیپوتالاموس، اکثر نواحی دستگاه لیمبیک و نئوکورتکس مخ میفرستند. سروتونینی که از انتهاهای فیبرهای این هستهها ترشح میشود، موجب مهار ساختارهای فوق الذکر میگردد. تحریک هسته دسته منزوی ساختارهای فوق الذکر میگردد. تحریک هسته دسته منزوی مناطق متعددی در دیانسفال (بخش فوقانی هیپوتالاموس به ویژه ناحیه فوق کیاسمایی) و هستههای منتشر تالاموس نیز ناحیه فوق کیاسمایی) و هستههای منتشر تالاموس نیز میتوانند سبب ایجاد خواب شوند.

البته فاکتورهایی نیز در خون و مایع مغزی نخاعی حیواناتی که برای چندین روز بیدار نگاه داشته شدهاند، یافت شدهاند که تزریق آنها به مایع مغزی نخاعی حیوانات دیگر سبب ایجاد خواب در آنها میشود. ممکن است این فاکتورها نیز در ایجاد خواب طبیعی نقش داشته باشند.

یکی از موادی که نقش آن اخیراً در فیزیولوژی خواب مشخص شده است، اورکسین یا هیپوکرتین میباشد که از برخی از نورونهای هیپوتالاموسی ترشح میشود. نورونهای ترشح کننده اورکسین در طی بیداری فعال بوده، اما در طی خواب فعالیتی ندارند. فقدان اورکسین سبب

نارکولیسی یا خوابآلودگی مفرط می شود که ممکن است با از دست رفتن ناگهانی تونوس عضلانی (کاتاپلکسی) همراه باشد.

مكانيسم خواب REM

معتقدند که نورونهای بزرگ ترشحکننده استیلکولین در بخش فوقانی تشکیلات مشبک ساقه مغز ممکن است از طریق فیبرهای گسترده وابران خود بتوانند خیلی از بخشهای مغز را فعال کنند. در واقع، فعالیت بیش از حدی که در برخی از نواحی مغز در طی خواب REM رخ میدهد، ناشی از همین فیبرهای تحریکی استیلکولینی است.

دوره خواب و بیداری

هنگامی که مراکز خواب فعال نیستند، هستههای فعال کننده مشبک فعال شده و قشر مغز را فعال می کنند. قشر مغز نیز ایمپالسهایی را به همان هستههای مشبک فرستاده و فعالیت آنها را افزایش می دهد. اما فعالیت مداوم مغز سرانجام موجب می شود تا نورونهای خود دستگاه فعال کننده مشبک خسته شده و سیکل فیدبک مثبت بین هستههای مشبک مزانسفال و قشر مغز از بین برود. در این حالت اثر خواب زایی مراکز خواب غلبه کرده و موجب گذر سریع از بیداری به حالت خواب می شود. این مکانیسم می تواند توجیه احتمالی چرخههای خواب و بیداری باشد.

اثرات فيزيولوزيك خواب

اثر اصلی خواب بر خود دستگاه عصبی میباشد به طوری که بی خوابی می تواند موجب اختلال پیشرونده اعمال فکری و فعالیتهای رفتاری غیرطبیعی گردد. در واقع خواب می تواند هم سطوح فعالیتهای طبیعی و هم تعادل طبیعی میان اعمال مختلف دستگاه عصبی مرکزی را مجدداً برقرار سازد. با این وجود، اعمال اختصاصی فیزیولوژیک خواب به طور کامل شناخته نشدهاند. خواب در تمام پستانداران وجود دارد. اعمال بسیاری را می توان به خواب نسبت داد که از مهم ترین انها می توان به تکامل سیستم عصبی و بلوغ آن، تسهیل در یادگیری و حافظه، افزایش درک و حفظ و نگهداری انرژی متابولیک اشاره نمود.

Alpha WWW/WWW/w/

Beta WWW.WWW.W

1 sec

شکل ۱۵-۱۱. انواع مختلف اصواج مغزی در الکتروانسفالوگرام طبیعی.

امواج مغزى

پتانسیلهای الکتریکی تولید شده در مغز که ناشی از فعالیت الکتریکی نورونها میباشند را می توان از سطح خارجی سر ثبت نمود. منحنی امواج مغزی ثبت شده از سطح جمجمه را الکتروانسفالوگرام (EEG) مینامند. ویژگیهای امواج الکتروانسفالوگرافیک به میزان فعالیت بخشهای مربوطه آن در قشر مغز بستگی دارد و فرکانس و دامنه آنها می تواند تحت تأثیر خواب، بیداری و بیماریهای مغزی تغییر کند.

در افراد طبیعی، امواج الکتروانسفالوگرافیک معمولاً بر چهار نوع هستند: آلفا، بتا، تتا و دلتا (شکل ۱۵–۱۱). امواج آلفا با فرکانس ۸ تا ۱۳ عدد در ثانیه مشخص میشوند. این امواج هنگامی که فرد در آرامش کامل بوده و چشمانش بسته باشند ظاهر میشوند و شدت آنها در ناحیه پسسری جمجمه بیشتر است. امواج بتا با فرکانس ۱۳ تا ۸۰ سیکل در ثانیه زمانی ایجاد میشوند که فرد بیدار بوده و فعالیت ذهنی داشته باشد. بازشدن چشمها موجب میشود تا امواج آلفا جای خود را به امواج کم ولتاژ و پرفرکانس بتا بدهند. این امواج عمدتاً از نواحی آهیانهای و پیشانی جمجمه ثبت میشوند.

امواج تناکه فرکانسی بین ۴ تا ۷ سیکل در ثانیه دارند، در نواحی آهیانهای و گیجگاهی کودکان، در جریان استرسهای هیجانی و در اختلالات دژنراتیو مغز ثبت میشوند. امواج دلتا فرکانسی کمتر از ۳/۵ سیکل در ثانیه داشته و در خواب بسیار عمیق، در دوران شیرخوارگی و در بیماریهای عضوی جدی مغز به وجود می آیند.

نکته مهمی که باید مدنظر داشت این است که تخلیه هزاران یا میلیونها نورون به صورت همزمان باید انجام شود

تا پتانسیل الکتریکی آنها با هم جمع شده و شدت آنها به حدی برسد که بتوان آنها را از روی سطح جمجمه ثبت کرد.

منشأ امواج آلفا و دلتا

امواج آلفا به واسطه تحریک قشر مغز توسط تالاموس و دستگاه فعالکننده مشبک ساقه مغز به وجود میآیند. بنابراین با قطع مسیرهای تالامو – کورتیکال، امواج آلفا حذف خواهند شد. اما قطع همین مسیر، امواج دلتا را در قشر مغز بلوک نمیکند. این امر نشان میدهد که نوعی مکانیسم همزمانکننده در خود سیستم نورونی قشر مستقل از ساختمانهای پایین تر روی میدهد که می تواند امواج دلتا را به وجود بیاورد.

اثر فعالیت مغزی، خواب و بیداری بر امواج مغزی

افزایش فعالیت مغزی، سبب افزایش فرکانس امواج میگردد. در جریان خواب با امواج آهسته، فرکانس امواج EEG میگردد. در جریان خواب با امواج آهسته، این امواج مشابه امواج بتا (امواج ثبت شده در زمان بیداری) هستند. خواب با امواج آهسته به ۴ مرحله تقسیم میشود. در مرحله اول که خواب بسیار سبک است، ولتاژ امواج EEG بسیار کم است اما این امواج با دوکهای خواب که دورههای کوتاه مدت دوکی شکل امواج آلفا هستند، قطع میشوند. در مراحل ۲، ۳ و ۴، فرکانس امواج به طور پیشروندهای کم میشوند تا اینکه به فرکانسی حدود ۱ تا ۳ موج در ثانیه در مرحله ۴ اینکه به فرکانسی حدود ۱ تا ۳ موج در ثانیه در مرحله ۴ میرسند که همان امواج دلتا هستند.

حملات تشنجي و صرع

حملات تشنجی (seizures) از هم گسیختگی عملکرد مغزی هستند که توسط فعالیت عصبی بیش از اندازه و کنترل نشده ایجاد میگردند. تظاهرات بالینی حملات تشنجی بسته به توزیع فعالیتهای عصبی، از تجارب حسی نامحسوس گرفته تا تشنجات شدید و قابل ملاحظه متغیر میباشند.

صرع (epilepsy) برخلاف حملات تشنجی، یک وضعیت مزمن است که با تکرار گاه و بیگاه و ناگهانی حملات تشنجی مشخص می گردد. عواملی که موجب آسیب مغزی می شوند، مانند ضربه به سر، تومورها، سکته مغزی و عفونت می توانند پس از مدتی سبب بروز صرع شوند.

حملات صرعی به دو دسته عمده تقسیم می شوند: (۱)

حملات موضعی یا کانونی (Partial or focal seizures) که محدود به یک ناحیه موضعی از مخ می باشند و (۲) حملات عمومی یا جنرالیزه که هر دو نیمکره قشر مخ را به طور گستردهای درگیر میکنند.

حملات صرعى موضعي

این حملات از یک ناحیه کوچک در قشر مخ یا ساختارهای عمقى تر مخ و ساقه مغز أغاز مى شوند و تظاهرات بالينى أنها عملکرد ناحیه مغزی درگیر شده را نشان میدهند. حملات صرعی موضعی می توانند از یک کانون صرعی، گسترش پیدا کرده و به نواحی دورتری از قبیل قشر مغز نیمکره سمت مقابل و نواحی زیر قشری مغز منتشر شوند و در نهایت به حملات جنرالیزه تبدیل گردند. گسترش موج تحریکی به قشر حرکتی سبب "رژه" پیشروندهای از انقباضات عضلانی در سمت مقابل بدن می شود که شایع ترین شکل آن از ناحیه دهان شروع شده و به تدریج به سمت پاها پایین میروند، اما گاهی نیز در جهت معکوس حرکت میکند. این پدیده، رژه جكسوني نام دارد.

حملات صرعی موضعی را به دو دسته عمده تقسیم مىكنند كه عبارتند از:

۱) حملات موضعی ساده

در صورتی که حملهٔ صرعی موضعی تغییری در وضعیت هوشیاری فرد ایجاد نکند، به آن حمله موضعی ساده اطلاق می شود. این حملات معمولاً با پیش درآمد آئورا (aura) همراه میباشند. آئورا به معنی احساساتی از قبیل ترس است که با علایم حرکتی از قبیل تکانههای موزون و یا حرکات انقباضی تونیک یک بخش از بدن همراه میباشد و پیش از شروع یک حمله صرعی بروز میکند.

۲) حملات موضعی پیچیده

در طی این نوع از حملات صرعی، فرد هوشیاری خود را از دست می دهد. حملات صرعی موضعی پیچیده نیز ممکن است با یک آئورا آغاز شوند که متعاقب آن، مختل شدن ه وشیاری و حرکات تکرار شونده عجیب و غریب (اتوماتیسم) از قبیل جویدن یا صدا درآوردن با لبها روی مىدهد. بيمار ممكن است پس از به هوش آمدن، هيچ خاطرهای از حمله صرعی نداشته باشد، در صورتی که

مى تواند أئورا را به خاطر آورد. به دوره زماني پس از حمله صرعی تا زمان طبیعی شدن عملکردهای نورولوژیکی، دوره يس صرعي (postictal period) اطلاق مي شود.

حملات صرعی عمومی یا جنرالیزه

حملات صرعی جنرالیزه با تخلیههای نورونی بیش از حد، منتشر و کنترل نشدهای مشخص می گردند که به سرعت از طریق ارتباطات میان تالاموس و قشر، همزمان به هر دو نيمكره مغز گسترش مييابند. حملات جنراليزه براساس تظاهرات حرکتی آنها به دو دسته عمده تقسیم می شوند: ۱) حملات تونیک - کلونیک جنرالیزه و ۲) حملات غیاب .(Absence seizures)

حملات صرعي تونيك-كلونيك جنراليزه حملات صرعی تونیک- کلونیک جنرالیزه که با نام حملات

مسرعی بزرگ (grand mal seizures) نیز شناخته می شوند، با تخلیه نورونی بیش از حد تمام نواحی مغز، قشر مغز، بخشهای عمقی تر مخ و حتی ساقه مغز مشخص می شوند. تخلیه های نورونی ممکن است به نخاع نیز گسترش یافته و تشنجات تونیک - کلونیک عضلانی را ایجاد نمایند. غالباً پس از یک حمله صرعی، دستگاه عصبی تضعیف شده و فرد دچار خستگی عصبی شدیدی می گردد. علامت الكتروانسفالوگرافیک حملات صرعی بزرگ، امواج مداوم با ولتاژ بالا و فرکانس کم در EEG می باشد. اکثر افراد صرعی استعداد ارثی برای ابتلا به این بیماری دارند. عواملی که می توانند در این افراد تحریک پذیری مدار غیرطبیعی صرعزا را به حدى بالا ببرند كه حملات آغاز شوند شامل محرکهای هیجانی قوی، آلکالوز ناشی از تهویه زیاد، داروها، تب و صداهای بلند یا نورهای متناوب هستند. حملات صرعی بزرگ معمولاً پس از چند ثانیه تا چند دقیقه متوقف میشوند. علت این توقف خود به خودی می تواند خستگی نورونی یا مهار فعال توسط نورونهای مهاریای باشد که آنها نیز در جریان حمله فعال میشوند.

حملات غياب

حملات غیاب یا حملات صرعی کوچک Petit mal) (seizures به صورت عدم هوشیاری به مدت چند ثانیه مشخص میشود که معمولاً با انقباضات عضلانی در سـر و

پلکزدن همراه میباشد. پس از این مدت، فرد هوشیاری خود را به دست میآورد. به کل این توالی، سندرم غیاب خود را به دست میآورد. به کل این توالی، سندرم غیاب (Absence Syndrome) اطلاق مسی شود. الگوی الکتروانسفالوگرافیک این نوع از حملات صرعی گنبد در EEG میباشد. به طور کلی علت حملات صرعی کوچک میتواند نوسان نورونهای مشبک مهاری تالاموس کوچک میتواند نوسان نورونهای مشبک مهاری تالاموس تالاموسی - قشری و قشری - تالاموسی باشد.

درمان دارویی صرع

داروهای ضد صرع مختلف به شیوههای مختلفی عمل میکنند که برخی از مهم ترین آنها بدین ترتیب میباشند:

- ۱. مهار کانالهای سدیمی وابسته به ولتاژ (کاربامازپین و فنی توئین).
 - ۲. مختل کردن جریانهای کلسیمی (اتوسوکسیماید).
- ۳. افزایش فعالیت نـوروترانسـمیتر مـهاری GABA (فنوباربیتال و بنزودیازپینها).
- مهار رسپتورهای نوروترانسمیتر تحریکی گلوتامات (پرامپانل).
- ه. چندین مکانیسم با اثرات مختلف و همزمان (مانند والپروات و توپیرامات) که کانالهای سدیمی وابسته به ولتاژ را مهار کرده و در عین حال سطوح GABA را در مغز افزایش میدهند.

افسردگی و سایکو زهای مانیک - دپرسیو اختلالات افسردگی عموماً به علت کاهش تشکیل نوراپینفرین، سروتونین و یا هر دو در مغز به وجود میآیند. بنابراین می توان افسردگی را توسط داروهایی که اثرات تحریکی سروتونین و نوراپینفرین را در پایانههای عصبی افزایش میدهند، به طور مؤثری درمان نمود. مانند مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز که جلوی تخریب نوراپینفرین و سروتونین را میگیرند و ضدافسردگیهای سه حلقهای مانند ایمیپرامین و آمی تریبتیلین که جلوی بازجذب این نوروترانسمیترها را در پایانههای عصبی میگیرند و باعث می شوند که این میانجیها مدت طولانی تری فعال باقی بمانند.

برخی از بیماران به طور متناوب دچار افسردگی و مانیا (سرخوشی) میشوند که این حالت اختلال دو قطبی یا

سایکوز مانیک – دپرسیو (جنون – افسردگی) نام دارد. فاز مانیک این بیماری به علت افزایش تـرشح نـوراپـینفرین و سروتونین ایجاد میشود. بنابراین داروهایی مانند لیـتیم کـه تشکیل این نوروترانسمیترها را کاهش میدهند میتوانند در درمان فاز مانیک این بیماری سودمند باشند.

اسكيزوفرنى

اسکیزوفرنی مجموعهای از بیماریهای روانی میباشد که شایع ترین انواع آن را می توان در شخصی دید که صداهایی میشنود و هذیان خود بزرگ بینی، ترس شدید یا انواع حسهای دیگر را دارد که واقعی نیستند. این اختلال ممکن است به علت فقدان عملکرد نورونهای پردازش کننده در لوب پرهفرونتال، افزایش ترشح دوپامین در مغز و عملکرد غیرطبیعی سیستم کنترل رفتاری لیمبیک ایجاد شود.

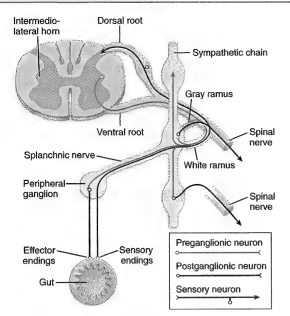
در بین علتهای ذکر شده، افزایش ترشح دوپامین ممکن است شایع ترین علت ایجاد اسکیزوفرنی باشد. این افزایش ترشح دوپامین عمدتاً در سیستم دوپامینرژیک مزولیمبیک که خروجیهای خود را به بخشهای قدامی و داخلی دستگاه لیمبیک می فرستند رخ می دهد. داروهای کاهش دهنده ترشح دوپامین مانند کلرپرومازین و هالوپریدول در درمان اسکیزوفرنی مورد استفاده وسیعی دارند.

آلزايمر

بیماری آلزایمر به صورت پیری زودرس مغز تعریف می شود که معمولاً در میانسالی شروع شده و به سرعت پیشرفت کرده و منجر به از دسترفتن توان ذهنی فرد می شود. علایم این بیماری عبارتند از فراموشی، زوال قدرت تکلم و نقایص بینایی – فضایی. از دسترفتن پیشرونده حافظه در این بیماری به علت تخریب نورونها در بخشهایی از لوب لیمبیک است که روندهای حافظه در آنها صورت می گیرد. علت این تخریب نورونی را رسوب پپتیدهای بتا آمیلوئیدی در مغز می دانند. البته اختلالات عروقی ناشی از افزایش مغز می دانند. البته اختلالات عروقی ناشی از افزایش فشارخون و آترواسکلروز نیز می توانند در بروز بیماری آلزایمر نقش داشته باشند.

سيستم عصبي خودمختار

سیستم عصبی خودمختار یا اتوبوم مسئول کنترل اعمال



شکل ۱۸-۱۶ ارتباطات عصبی بین نخاع، اعصاب نخاعی، زنجیره سمپاتیک و اعصاب محیطی سمیاتیک.

گردن، فیبرهای T3 تا T6 به قفسه سینه، فیبرهای T7 تـا T11 به شکم و فیبرهای T12 تا L2 به پاها میروند.

مدولاي فوق كليه

برخی از فیبرهای سمپاتیک پیش عقدهای از نورونهای شاخ واسطهای – جانبی نخاع بدون اینکه در زنجیره سمپاتیک سیناپس کنند تا بخش مرکزی غدد فوق کلیه رفته و در آنجا موجب ترشح اپینفرین و نوراپینفرین به داخل خون میشوند.

آنـــاتومی فــیزیولوژیک دســتگاه عــصبی یاراسمیاتیک

اعصاب پاراسمپاتیک از اعصاب جمجمهای III و IV، XI و رخی از آنها از اعصاب خاجی دوم، سوم و گاهی اولین و X و برخی از آنها از اعصاب خاجی خارج می شوند. بنابرایین سیستم عصبی پاراسمپاتیک، سیستم کرانیوساکرال (جمجمهای-خاجی) نیز نامیده می شود. ۷۵٪ اعصاب پاراسمپاتیک در اعصاب واگ (زوج X جمجمهای) قرار دارند و به قلب، ریهها، مری، معده، روده کوچک، نیمه ابتدایی کولون، کبد، کیسه

احشایی بدن به عنوان مثال فشارخون شریانی، حرکات و ترشح دستگاه گوارش، تخلیه مثانه، تعریق و دمای بدن میباشد. سیستم عصبی خودمختار عمدتاً به وسیله مراکز واقع در نخاع، ساقه مغز و هیپوتالاموس فعال می شود. قشر لیمبیک نیز می تواند با ارسال سیگنال هایی به مراکز پایین تر، بر کنترل خودمختار تأثیر بگذارد. سیستم عصبی خودمختار از طریق دستگاه عصبی سمپاتیک و پاراسمپاتیک اعمال اثر میکند.

آناتومی فیزیولوژیک دستگاه عصبی سمیاتیک

دستگاه سمیاتیک از دو زنجیره عقدهای کنار مهرهای سمپاتیک در دو طرف ستون فقرات و دو گانگلیون جلوی ستون فقرات (سلیاک و هیپوگاستریک) تشکیل شده است. اعصاب از قطعات نخاعی T1 تا L2 منشأ می گیرند و ابتدا به زنجیره سمیاتیک و سیس به بافتها و اندامهایی می روند که به وسیله دستگاه سمپاتیک تحریک میشوند. از آنجا که اعصاب سمپاتیک از قطعات سینهای و کمری نخاع منشأ میگیرند، گاهی سیستم عصبی سمیاتیک را سیستم تــوراكــولومبار (ســينهاي-كــمري) مــينامند. فيبرهاي سمپاتیک از شاخ واسطهای- جانبی نخاع منشأ گرفته و از طريق ريشه قدامي نخاع وارد عصب نخاعي مربوطه میشوند. این فیبرها، فیبرهای پیش عقدهای سمیاتیک نام دارند و از طریق رابط سفید (White ramus) به یکی از عقدهها یا گانگلیونهای زنجیره سمیاتیک میروند (شکل ۱۷–۱۷). سپس از گانگلیونهای زنجیره سمپاتیک، فیبرهای یس عقدهای سمیاتیک منشأ گرفته، به اندامهای محیطی و یا گانگلیونهای جلوی مهرهای میروند.

برخی از فیبرهای پس عقدهای سمپاتیک در تمام سطوح نخاع از طریق رابطهای خاکستری (Gray ramus) از زنجیره سمپاتیک دوباره به اعصاب نخاعی باز میگردند (شکل ۱۱–۱۷). این فیبرهاکه از نوع فیبرهای بدون میلین و کـوچک C هستند، از طریق اعصاب اسکلتی به تمام بخشهای بدن میروند. این اعصاب، عـروق خـونی، غـدد عرق و عضلات راستکننده مو را کنترل میکنند.

همان طور که گفته شد، فیبرهای سمپاتیک از قطعات T1 تا L2 نخاع منشأ میگیرند. اعصاب سمپاتیک از قطعه T1 نخاعی به سر عصبرسانی میکنند، فیبرهای T2 به

صفرا، پانکراس، کلیهها و بخش فوقانی حالبها عصبرسانی میکنند. اعصاب پاراسمپاتیک موجود در عصب سوم جمعههای به اسفنکتر مردمک و عضله مژگانی چشم میروند. فیبرهای موجود در عصب هفتم مغزی به غدد اشکی، بینی و تحت فکی و فیبرهای موجود در عصب نهم مغزی به غده پاروتید میروند. اعصاب پاراسمپاتیک ناحیه فاجی نیز به کولون نزولی، رکتوم، مثانه، بخش تحتانی حالب و آلت تناسلی مردانه عصبرسانی میکنند. برخلاف اعصاب سمپاتیک که فیبرهای پیش عقدهای کوتاه داشته، اما فیبرهای پس عقدهای پیش عقدهای کوتاه داشته، اما میرسند، فیبرهای پیش عقدهای پاراسمپاتیک تمام مسیر را عضو هدف می کرده و در آنجا با نورونهای پس عقدهای بحار این احشاء سیناپس میکنند، یعنی حاوی فیبرهای پیشعقدهای باند بوده و فیبرهای پسعقدهای کوتاهی دارند.

خـــصوصیات پـایه عـملکرد سـمپاتیک و پاراسمپاتیک

فیبرهایی که از انتهای خود استیلکولین ترشح میکنند، کولینرژیک و آنهایی که از انتهای خود نوراپینفرین ترشح میکنند، نورآدرنرژیک نام دارند. هم فیبرهای پیش عـقدهای عـقدهای سمپاتیک و هـم فیبرهای پیش عـقدهای پاراسمپاتیک کولینرژیک هستند یعنی از انتهای آنها استیلکولین ترشح میشود. تمامی فیبرهای پس عقدهای پاراسمپاتیک نیز از نوع کولینرژیک هستند. بخش عمده فیبرهای سمپاتیک پس عقدهای که به میباشند، به غیر از اعصاب سمپاتیکی پس عقدهای که به غدد عرق، عضلات راستکننده مو و معدودی از عروق خونی می روند که از نوع کولینرژیک می باشند.

استیل کولین در انتهای پایانههای کولینرژیک از ترکیب استیل کوآنزیم A و کولین تحت تأثیر آنزیم کولین استیل ترانسفراز ساخته شده و در وزیکولها ذخیره می شود. با رسیدن پتانسیل عمل به انتهای این اعصاب، وزیکولهای استیل کولینی به داخل فضای سیناپسی آزاد می شوند. استیل کولین در این محل به واسطه آنزیم استیل کولین استراز تجزیه می شود.

مراحل سنتز نوراپینفرین در انتهای اعصاب آدرنـرژیک به صورت زیر است:

نوراپینفرین در مدولای غدد فوق کلیه می تواند متیله شده و به اپینفرین تبدیل شود. اکثر نوراپینفرین ترشح شده از انتهای اعصاب آدرنرژیک به واسطه روند انتقال فعال بازجذب انتهای عصبی می شود و بدین ترتیب از محیط حذف می شود. باقی مانده نوراپینفرین ترشح شده یا وارد مایعات اطراف شده و به خون می رسد و یا توسط آنزیمهای میافتی (مونوآمین اکسیداز (MAO) موجود در انتهای اعصاب و کاتکول - O - متیل ترانسفراز (COMT) موجود در تمامی بافتها) تجزیه می شود.

نوراپینفرین و اپینفرین مترشحه از مدولای فوق کلیه تا زمانی که وارد بافتها شده و توسط COMT تخریب شوند، فعال باقی میمانند.

گیر ندههای اندامهای عملکننده

نوراپینفرین و استیل کولین برای اینکه بتوانند عملکردهای داخل سلولی خود را اعمال کنند، باید ابتدا به گیرنده خاص خود بر روی غشای سلول متصل شوند. این گیرندهها به یک پروتئین میان غشایی که کل عرض غشا را طی میکند چسبیدهاند. اتصال این میانجیها موجب فعال شدن پروتئین گیرنده می شود. سپس این گیرنده می تواند کانالهای یونی خاصی را در غشاء سلول باز کرده و یا فعالیت آنزیمهای داخل سلولی را تغییر دهد. اگر کانالهای سدیمی و کلسیمی در پاسخ به میانجی اتصال یافته به گیرنده باز شوند، اثر آن تحریکی خواهد بود و اگر کانالهای پتاسیمی باز شوند، اثر فوق مهاری خواهد بود.

مهم ترین آنزیم داخل سلولی که فعالیت آن تحت تأثیر گیرندههای استیل کولینی و نوراپی نفرینی تغییر میکند، آنزیم آدنیلیل سیکلاز است که تشکیل آدنوزین مونوفسفات حلقوی (cAMP) را در داخل سلول برعهده دارد. cAMP

جدول ۱-۱ ا.گیرندههای آدرنرژیک و عملکرد آنها.

گیرندهٔ بتا	گيرندهٔ آلفا
اتساع عروقی eta_2	انقباض عروقي
تندشدن ضربان قلب eta_1	گشادشدن مردمک
افزایش قدرت میوکارد (eta_1)	شل شدن رودهها
eta_2 شل شدن روده (eta_2	انقباض اسفنكترهاي رودهاي
(eta_2) شل شدن رحم	
اتساع برونشها (eta_2)	انقباض عضلة راستكنندة مو
(eta_2) تولیدانرژی	انقباض اسفنكتر مثانه
$oldsymbol{eta}_2$ گلیکوژنولیز ($oldsymbol{eta}_2$	مهار آزادسازی
$(\!eta_1\!)$ ليبوليز	$(lpha_2)$ میانجیهای عصبی
(eta_2) شل شدن جدار مثانه	
حرارتزایی ($oldsymbol{eta}_3$)	

نیز اعمال داخل سلولی مختلفی را انجام میدهد.

گیرندههای کولینرژیک

گیرندههای استیل کولین به دو نوع گیرندههای موسکارینی و نیکوتینی تقسیم میشوند. گیرندههای موسکارینی در سلولهای اندامهای هدف وجود داشته و گیرندههای نیکوتینی عمدتاً در گانگلیونهای خودمختار در سیناپسهای بین نورونهای پیش عقدهای و پس عقدهای در هر دو دستگاه سمپاتیک و پاراسمپاتیک یافت میشوند.

گیرندههای آدرنرژیک

گیرندههای آدرنرژیک عمدتاً به دو نوع گیرندههای آلفا (α) و بتا (β) تقسیم می شوند. گیرندههای بتا نیز به نوبه خود به دو نوع گیرندههای ۱ و ۲ تقسیم می شوند. هر کدام از گیرندههای α یا β می توانند تحریکی یا مهاری باشند. نوراپی نفرین بیشتر بر روی گیرندههای α اثیر می کند اما اپی نفرین، گیرندههای α و β را به یک میزان تحریک می کند. جدول -1، مهم ترین اثرات اختصاصی گیرندههای -1 و -1 را به صورت خلاصه نشان می دهد.

اعمال تحریکی و مهاری سیستم خودمختار هر کدام از سیستمهای سمپاتیک و پاراسمپاتیک می توانند با توجه به نوع اندامی که بر آن اثر میکنند، اثرات تحریکی یا

مهاری داشته باشند. اما آنچه که مهم است این است که این دو سیستم در مقابل یکدیگر عمل میکنند. یعنی وقتی که سیستم سمپاتیک اثر تحریکی در یک عضو اعمال میکند، اثرات سیستم پاراسمپاتیک، همان عضو را مهار میکند. اثرات تحریک سمپاتیک و پاراسمپاتیک در اندامهای عملکننده مختلف در زیر شرح داده شدهاند اما به طور خلاصه در جدول ۱۱-۱۹ نیز آمدهاند.

۱-چشم

اعصاب سمپاتیک با منقبض کردن عضلات شعاعی عنبیه، مردمک را گشاد میکنند اما اعصاب پاراسمپاتیک با انقباض عضلات حلقوی عنبیه، مردمک را تنگ میکنند. همچنین اعصاب پاراسمپاتیک با منقبض کردن عضله مژگانی، تحدب عدسی چشم را افزایش داده و به چشمها اجازه میدهند که روی اشیاء نزدیک تمرکز کنند (مکانیسم تطابق)؛ در حالی که اعصاب سمپاتیک هیچ نقشی در مکانیسم تطابق ندارند.

۱ – غدد

اعصاب پاراسمپاتیک موجب افزایش ترشح آبکی غدد میشوند، اما اعصاب سمپاتیک با انقباض عروق خونی غدد، جریان خون و در نتیجه ترشحات آنها را کاهش داده اما موجب میشوند تا ترشحات غلیظی از آنها ترشح شود.

اعصاب سمپاتیک (از نوع کولینرژیک نه آدرنرژیک) ترشح عرق از غدد عرق را افزایش میدهند. علاوه بر این، مراکز کنترلکننده تعریق در هیپوتالاموس جزء مراکز پاراسمپاتیکی در نظر گرفته میشوند. بنابراین میتوان گفت تعریق یک عملکرد پاراسمپاتیک است، اگر چه به وسیله فیبرهای عصبیای کنترل میشود که از نظر آناتومیک در دستگاه عصبی سمپاتیک توزیع شدهاند.

غدد آپوکرین که مسئول ترشح عرق در حفره زیربغل هستند در پاسخ به تحریک سمپاتیک، ترشحات خود را افزایش میدهند. این غدد به وسیله فیبرهای آدرنرژیک تحریک شده و برخلاف غدد دیگر بدن به وسیله مراکز سمپاتیکی دستگاه عصبی کنترل میشوند.

۳ – دستگاه گوراش

همان طور که در فصل ۱۲ توضیح داده شده است، لوله گوارش دارای دستگاه عصبی تخصص عمل یافتهای به نام

د در ۱۱-۱ اثرات دستگاه عصبی خودمختار بر اندامهای مختلف بدن.

عضو	اثر تحریک سمپاتیک	اثر تحریک پاراسمپاتیک
شم		
مردمک	گشادشدن	تنگشدن
عضلهٔ مژگانی	شل شدن خفیف (دید دور)	انقباض (دید نزدیک)
77		
بينى	انقباض عروق خونی و ترشح اندک	تحریک ترشح فراوان (حاوی مقادیر زیاد آنزیر
اشكى		در مورد غدد مترشحه آنزیمها)
پاروتید		
تحت فکی		
معدى		
پانکراس <i>ی</i>		
دد عرق	تعریق شدید (کولینرژیک)	تعریق در کف دست
دد آپوکرین	ترشح ضخیم و بودار	بدون اثر
روق خونی	اغلب اوقات انقباض	اغلب اوقات بى اثر ياكم اثر
ب.		
عضله	افزایش ضربان قلب	كاهش ضربان قلب
	افزایش قدرت انقباضی	کاهش قدرت انقباضی (به ویژه دهلیزها)
عروق كرونر	$(lpha)$ اتساع (eta_2)؛ انقباض	اتساع
لمما		
برونش <u></u> ها	اتساع	انقباض
عروق خونى	تن <i>گ</i> شدن خفیف	؟ اتساع
ده		
جدار	کاهش حرکات دودی و تون	افزایش حرکات دودی
ٔ اسفنکتر	افزایش تون (اکثر اوقات)	شل شدن (اكثر اوقات)
7	اًزادشدن گلوکز	سنتز مختصر گليكوژن
بسهٔ صفرا و مجاری صفراوی	شلشدن	انقباض
dı	کاهش تشکیل ادرار و افزایش ترشح رنین	بدون اثر
انه		
عضلهٔ دترسور	شل شدن (اندکی)	انقباض
تریگو <i>ن</i>	انقباض	شلشدن
	انزال	راستشدن آلت تناسلي
ریولها <i>ی گر</i> دش خون سیستمیک		
احشاء شكمى	انقباض	بدون اثر
عضله	انقباض $lpha$ آدرنرژیک)	بدون اثر
	شلشدن ($oldsymbol{eta}_2$ آدرنرژیک)	بدون اثر
	شل شدن (کولینرژیک)	بدون اثر
پوست	انقباض	ا بدون 'ثو

های مختلف بدن (ادامه).	خودمختار بر اندام	ِ اثرات دستگاه عصبی .	جدول ۲-۱۱

اثر تحریک سپائیک	اثر تحریک سمپاتیک اثر تحریک پاراسمپاتیک	300 J
		غو <i>ن</i>
افزایش	افزایش اثر	انعقاد
افزایش	افزایش اثر	گلوکز
افزایش	افزایش اثر	ليپيدها
افزایش تا ۱۰۰ درصد	افزایش تا ۱۰۰ درصد	متابوليسم پايه
ليه افزايش	افزایش بدون اثر	ترشح مدولاى غده فوق كليه
افزایش	افزایش بدون اثر	فعالیت ذهنی
انقباض	انقباض بدون اثر	عضلهٔ راستکننده مو
افزایش گلیکوژنولیز	افزایش گلیکوژنولیز بدون اثر	عضلة اسكلتي
و قدرت انقباضی	و قدرت انقباضي	
ليوليز	ليپوليز بدون اثر	سلولهای چربی

دستگاه عصبی انتریک یا شبکه داخل جداری است که حرکات و ترشحات دستگاه گوارش را کنترل میکند. اعصاب پاراسمپاتیک با اثر بر این دستگاه عصبی، حرکات و ترشحات روده را افزایش داده و اسفنکترهای گوارشی را شل میکنند و بنابراین موجب پیشبرد محتویات لوله گوارش رو به جلو میگردند. اگر چه دستگاه عصبی سمپاتیک نقش چندانی در کنترل دستگاه عصبی انتریک ندارد، اما تحریک شدید سمپاتیک، حرکات و ترشحات روده را کاهش داده و تونوس اسفنکترها را افزایش میدهد و در واقع با عمل دفع مخالفت میکند.

۴ - قلب

به طور کلی، اعصاب سمپاتیک، قدرت پمپی و تعداد ضربانات قلب را افزایش داده و اعصاب پاراسمپاتیک اثرات عکس دارند.

۵ - عروق خونی

تحریک سمپاتیک سبب انقباض اکثر عروق خونی بدن شده اما اعصاب پاراسمپاتیک اثر خاصی بر تونوس عروقی ندارند مگر در نواحی خاصی مانند ناحیه سرخشدن گونهها که عروق آن قسمت را متسع میکنند.

۶ - فشارخون شریانی

فشارخون شریانی برابر است با ضرب برونده قلبی در

مقاومت محیطی. اعصاب سمپاتیک از آنجا که هم برون ده قلبی و هم مقاومت محیطی را افزایش میدهند، می توانند فشارخون را به طور حاد تا مقادیر زیادی افزایش دهند؛ اما اعصاب پاراسمپاتیک از آنجا که بر مقاومت عروق محیطی اثر چندانی ندارند و تنها برون ده قلبی را کاهش میدهند، تحریک آنها سبب کاهش جزئی در فشارخون شریانی میشدد.

٧ - ساير اعمال بدن

اکثر ساختمانهای اندودرمی از قبیل مجاری کبدی، کیسه صفرا، حالب، مثانه و برونشها با تحریک سمپاتیک، مهار شده و با تحریک پاراسمپاتیک تحریک میشوند. تحریک سمپاتیک همچنین اثرات متابولیک متعددی از قبیل آزادسازی گلوکز از کبد، افزایش غلظت قند خون، افزایش گلیکوژنولیز در کبد و عضلات، افزایش قدرت عضلات مخطط، افزایش میزان متابولیسم پایه (BMR) و افزایش فعالیت ذهنی را ایجاد میکند.

مدولاي فوق كليه

مدولای فوق کلیه تحت تأثیر اعصاب سمپاتیک، دو هورمون اپی نفرین این نفرین کل هورمون ترشح شده) و نوراپی نفرین (۲۰٪ کل هورمون ترشح شده) را به داخل جریان خون ترشح می کند. اپی نفرین و نوراپی نفرین از چند جنبه با

یکدیگر تفاوت دارند. یکی اینکه اپینفرین از آنجا که بیشتر بر گیرندههای β – آدرنرژیک اثر دارد، عمل پمپی قلب را افزایش میدهد اما نوراپینفرین با اثر غالب خود بر روی رسپتورهای α – آدرنرژیک سبب انقباض عروق محیطی میشود و دوم اینکه اثرات متابولیک اپینفرین، ۵ تا ۱۰ برابر بیش از نوراپینفرین است.

اهمیت هورمونهای مدولای فوق کلیه در این است که اولاً از آنجا که اعصاب سمپاتیک همزمان با اعمال اثر بر اندامهای بدن، ترشح هورمونهای مدولای فوق کلیه را افزایش میدهند، این هورمونها اثرات سیستم سمپاتیک بر آن اندامها را تقویت میکنند و دوم آنکه این هورمونها میتوانند سبب اعمال اثرات سمپاتیک در بافتهایی که مستقیماً عصبگیری سمپاتیک ندارند شوند، چون این هـورمونها از طریق خون به بافتها منتقل میشوند. همچنین مدت اثر این هورمونها ۵ تا ۱۰ برابر طولانی تر از همچنین مدت اثر این هورمونها ۵ تا ۱۰ برابر طولانی تر از اثر مستقیم اعصاب سمپاتیک بر بافتها میباشد.

تونوس سمیاتیک و یاراسمیاتیک

به فعالیت ذاتی دائمی اعصاب سمپاتیک و پاراسمپاتیک که در حالت عادی نیز وجود دارد تونوس سمپاتیک و پاراسمپاتیک میگویند. این تونوس ذاتی سبب میشود تا این اعصاب بتوانند هم فعالیت خود را کاهش داده و هم آن را افزایش دهند. به عنوان مثال اگر اعصاب سمپاتیکی عروقی قطع شوند، تونوس پایه سمپاتیک در آن عروق از بین رفته و عروق خونی شل میشوند. بنابراین فشارخون در آن عروق به سرعت افت میکند. اما این امر دائمی نیست، زیرا تونوس داتی عضله صاف عروقی پس از مدتی به طور خود به خودی افزایش مییابد و حالت فوق را جبران میکند.

حساسیت شدید به دندال قطع عصب

با قطع اعصاب سمپاتیک یا پاراسمپاتیک عضوی که توسط این اعصاب، عصبرسانی میشود، حساسیت آن عضو پس از مدتی به نوراپینفرین و استیلکولین افزایش می یابد و پس از برقراری مجدد این اعصاب یا تزریق استیلکولین یا نوراپینفرین به آن ناحیه، پاسخ عضو به این نوروترانسمیترها به شدت افزایش می یابد. این پدیده حساسیت شدید به دنال قطع عصب (denervation Supersensitivity) نامیده می شود. علت این پدیده این است که فقدان نامیده می شود. علت این پدیده این است که فقدان

نوراپینفرین و استیلکولین در سیناپسها موجب می شود تا تعداد گیرندههای این میانجیها در غشاء پس سیناپسی افزایش یابد. این فرآیند، تنظیم افزایشی (UP-regulation) نامیده می شود. بنابراین هنگامی که اکنون یک دوز هورمون به جریان خون تزریق می شود، پاسخ عضو عمل کننده به میزان بسیار زیادی تشدید می شود.

رفلکسهای خودمختار

بسیاری از اعمال احشایی بدن به وسیله رفلکسهای خودمختار تنظیم می شوند. از نمونههایی از این رفلکسها می توان به رفلکس گیرندههای فشاری در تنظیم فشارخون (فصل ۴)، رفلکسهای خودمختار لوله گوارش که سبب ترشح بزاق و شیرههای گوارشی در پاسخ به غذا می شوند (فصل ۱۲)، رفلکس کششی مثانه (فصل ۵) و رفلکسهای جنسی (فصل ۱۴) اشاره کرد.

تخلیه دسته جمعی

پاسخ دستگاه عصبی سمپاتیک عمدتاً به این صورت است که به صورت یک واحد کامل و به طور همزمان تخلیه میشود. این نوع از پاسخ دستگاه عصبی، تخلیه دسته جمعی نام دارد و در مواقع ترس و یا درد شدید به وجود میآید (پاسخ هشداردهنده یا استرسی). اما در موارد خاصی، اعصاب سمپاتیک می توانند به صورت موضعی عمل کنند. به عنوان مثال در کنترل تعریق و جریان خون در پوست و رفلکسهای سمپاتیکی گوارشی.

پاسخ دستگاه عصبی پاراسمپاتیک برعکس دستگاه عصبی سمپاتیک، بسیار اختصاصی بوده و به طور جداگانه در اندامهای مجزا رخ میدهد.

پاسخ هشداردهنده یا استرسی

پاسخ هشداردهنده به علت تخلیه دسته جمعی اعصاب سمپاتیک در زمانی است که فرد دچار ترس شدید، استرس و یا خشم شده است. این پاسخ معمولاً توسط هیپوتالاموس میانجی گری می شود. در این حالات، فشارخون و جریان خون عضلات افزایش یافته و میزان متابولیسم بدن و غلظت گلوکز خون نیز تحت تأثیر اعصاب سمپاتیک افزایش می یابد. افزایش گلیکولیز در کبد و عضلات، افزایش قدرت عضلانی و افزایش فعالیت ذهنی نیز در این حالات رخ می دهند.

مجموعه این عوامل، توان فرد را در مقابله با استرس ایجاد شده افزایش میدهند.

كنترل دستگاه عصبى خودمختار

نواحی نورونی بسیاری در ماده مشبک ساقه مغز و نیز بصلالنخاع، پل مغزی و مزانسفال، اعمال خودمختار مانند فشار شریانی، ضربان قلب، ترشح غدد لوله گوارشی، حرکات دودی لوله گوارش و میزان انقباض مثانه را کنترل می شوند مهم ترین فاکتورهایی که در ساقه مغز کنترل می شوند عبارتند از فشارخون شریانی، ضربان قلب و میزان تنفس. البته سیگنالهای هیپوتالاموس و حتی قشر مخ قادرند فعالیت تقریباً تمام مراکز کنترل کننده خودمختار در ساقه مغز را تحت تأثیر قرار دهند.

فارماكولوژى دستگاه عصبى خودمختار

داروهای مقلد سمیاتیک

داروهایی که اثرات سیستم عصبی سمپاتیک را در بدن القاء میکنند، داروهای مقلد سمپاتیک (سمپاتومیمتیک) نام دارند. برخی از این داروها، گیرندههای آدرنبرژیک را تحریک میکنند مانند فنیل افرین (گیرندههای β)، ایزوپروترنول (گیرندههای α) و آلبوترول (تنها گیرندههای β) و برخی دیگر از آنها مانند افدرین، تیرامین و آمفتامین سبب افزایش آزادسازی نوراپینفرین از پایانههای سمپاتیک میگردند.

داروهای مهارکننده فعالیت آدرنرژیک

می توان با کاهش سنتز و ذخیره نوراپی نفرین در پایانههای آدرنرژیک (توسط داروی رزرپین) یا کاهش آزادسازی آن از این پایانهها (توسط گوانیتیدین) جلوی فعالیت آدرنرژیک را گرفت. همچنین داروهایی که گیرندههای آلفا (مانند فنوکسی بنزامین و فنتولامین) و یا گیرندههای بتا (مانند پروپرانولول و میتوپرولول) آدرنرژیک را مهار می کنند می توانند چنین اثری داشته باشند. علاوه بر این، پرازوسین رسپتورهای $-\alpha_1$ آدرنرژیک را به طور اختصاصی مسدود کرده و یوهیمیین، رسپتورهای 2α آدرنرژیک را مسدود می کند.

داروهای مقلد پاراسمپاتیک

داروهایی مانند پیلوکارپین و متاکولین که اثرات گسترده

پاراسمپاتیکی را در بدن به وجود می آورند، داروهای مقلد پاراسمپاتیک (پاراسمپاتومیمتیک) نام دارند.

آنتى كولين استرازها

داروهایی مانند نئوستیگمین، پیریدوستیگمین و آمبنونیوم با مهارکردن فعالیت آنزیم استیلکولین استراز، جلوی تخریب وسیع استیلکولین را در پایانههای عصبی میگیرند و بنابراین اثرات استیلکولین تقویت میشوند. این داروها موسوم به آنتیکولین استرازها هستند.

داروهای ضدموسکارینی

داروهای ضدموسکارینی مانند آتروپین، هوماتروپین و اسکوپولامین عمل استیلکولین را در اندامهای هدف کولینرژیک از نوع موسکارینی بلوک میکنند.

داروهای تحریککننده نورونهای پس عقدهای خودمختار

از آنجا که در پایانه پیش عقدهای اعصاب سمپاتیک و پاراسمپاتیک، هـر دو، استیلکولین تـرشح مـیشود، استیلکولین تـرشح مـیشود، استیلکولین تـزریقی مـیتواند نـورونهای پس عقدهای سمپاتیک و پاراسمپاتیک که غشای نورونهای پس عقدهای سمپاتیک و پاراسمپاتیک حاوی گیرندههای نیکوتینی استیلکولین میباشند، نیکوتین می تواند نورونهای پس عقدهای هر دو سیستم عصبی فوق را تحریک کند.

داروهای بلوککننده گانگلیونها

داروهایی که انتقال سیگنال از نورونهای پیش عقدهای به نورونهای پس عقدهای با نورونهای پیش عقدهای با نورونهای بلوککننده کانگلیونی نامیده میشوند. از نمونه این داروها میتوان به یون تترااتیل آمونیوم، یون هگزامتونیوم و پنتولینیوم اشاره کرد. البته از آنجا که این داروها، هر دو سیستم سمپاتیک و پاراسمپاتیک را مهار میکنند، اثرات آنها غیراختصاصی میباشد.

جریان خون مسغز، مسایع مسغزی - نسخاعی و متابولیسم مغز

جريان خون مفز

جریان خون مغز در افراد بالغ طبیعی، ۵۰ تا ۶۵ میلی لیتر به ازای هر ۱۰۰ گرم بافت مغز در دقیقه است. ایـن مـیزان از جریان خون، ۱۵ درصد از برون ده قلبی را به خود اختصاص مىدهد. جريان خون مغز تحت تأثير چند عامل اصلى است: غلظت دی اکسید کربن، یون هیدروژن، اکسیژن و مواد اختصاصی که از آستروسیتها آزاد میشوند. افزایش غلظت دی اکسیدکرین و یون هیدروژن که حاصل متابولیسم مغزی هستند و همین طور افزایش غلظت مواد اسیدی مانند اسید لاکتیک و اسید پیروویک، موجب افزایش جریان خون مغزی شده و این افزایش جریان خون، مواد فوق الذکر را از بافت مغزی میشوید. یکی دیگر از عواملی که نقش مهمی در تنظیم جریان خون مغزی دارد، غلظت اکسیژن در بافت مغز است. كاهش غلظت اكسيژن موجب اتساع عروق مغزى و ِ افزایش جریان خون آن میشود تا اکسیژن رسانی کافی برای بافت مغز تأمین شود. در غیر این صورت فعالیت نورونی مغز مختل شده و حتى ممكن است فرد دچار اغما شود.

خودتنظیمی جریان خون مغز

مغز دارای مکانیسم ویژهای است که به آن اجازه میدهد با نوسانات فشار شریانی از ۶۰ تا ۱۴۰ میلی متر جیوه، جریان خون خود را در حد ثابتی حفظ کند. در افراد مبتلا به پرفشاری خون، افزایش فشارخون شریانی حتی تا ۱۸۰ میلی متر جیوه نیز تغییری در جریان خون مغزی ایجاد نمی کند.

نقش اعصاب سمپاتیک در جریان خون مغزی عروق مغزی دارند. در عروق مغزی درجه بالایی از عصبگیری سمپاتیکی دارند. در موارد افزایش شدید فشارخون، دستگاه عصبی سمپاتیک، شریانهای مغزی بزرگ و متوسط را به حدی تنگ میکند تا از انتقال این فشار بیش از حد به رگهای خونی کوچکتر جلوگیری نماید. این مسئله در جلوگیری از خونریزی به داخل بافت مغز یعنی بروز سکته مغزی اهمیت دارد.

گردش خون مویرکی مغز

بافت مغز حاوی مویرگهای زیادی میباشد که مسئول تأمین اکسیژن و مواد غذایی برای آن هستند. از آنجا که میزان متابولیسم ماده خاکستری مغز ۴ برابر بیش از ماده سفید آن است، تعداد مویرگها در ماده خاکستری به همان نسبت بیش از ماده سفید میباشد. تفاوتی که مویرگهای مغزی با مویرگهای سایر نقاط بدن دارند این است که نفوذپذیری مویرگهای مغزی بسیار پایین است. علت این امر وجود زواید گلیالی است که کل سطح این مویرگها را میپوشانند. این پوشش همچنین موجب میشود تا از کشش دیواره مویرگها در فشارهای بالای خون جلوگیری شود.

برای اندازه گیری جریان خون و فعالیت عصبی نواحی مختلف مغز، می توان از روش تصویربرداری رزونانس مغناطیسی عملکردی (fMRI) استفاده کرد که جریان خون مغز را به صورت غیرمستقیم اندازه می گیرد.

سكته مغزى

سکته مغزی ناشی از انسداد جریان خون مغز میباشد که میتواند در اثر پلاکهای آترواسکلروتیک عروق خونی مغز، تشکیل لخته در این عروق و پارگی عروق در نتیجه فشار بالای خون ایجاد گردد. بسته به اینکه جریان خون کدام نقطه از مغز مختل شده باشد، علایم سکته متفاوت است. به عنوان مثال انسداد شریان مغزی میانی (که جریان خون یک نیمکره مغز را تأمین میکند) در سمت چپ مغز (نیمکره غلب) سبب آسیب ناحیه ورنیکه و زوال عقلی میشود. همچنین آسیب ناحیه بروکا مانع از توانایی ادای کلمات توسط فرد میشود. مختل شدن ناحیه کنترل حرکتی نیمکره چپ نیز میتواند سبب فلج اسپاسمی عضلات بدن در سمت مقابل بدن شود.

انسداد جریان خون در مغز میانی موجب می شود تا ارتباطات بین مغز و نخاع مسدود شده و اختلالات حسی و حرکتی عمده ای برای فرد ایجاد شود.

سیستم مایع مغزی - نخاعی

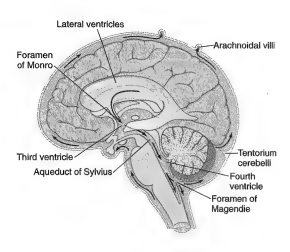
کل حجم محفظه جمجمه و نخاع، ۱۶۰۰ تا ۱۷۰۰ میلی لیتر است که ۱۵۰ میلی لیتر آن را مایع مغزی- نخاعی (CSF) پر کرده است و باقی آن را بافت مغز و نخاع به خود اختصاص داده است. مایع مغزی- نخاعی در بطنهای مغزی، فضاهای

دور مغز و فضای زیر عنکبوتیه دور مغز و نخاع وجود دارد.
از آنجا که مغز در مایع مغزی – نخاعی شناور است، این مایع مانع از آسیب مغز بر اثر ضربات سر میگردد. اما در ضربات شدید وارده به مغز ممکن است بافت مغز در سمت مخالف ناحیه ضربه دیده آسیب ببیند که به این اختلال، ضربه مخالف (Contrecoup) اطلاق میشود. علت این فرمیت این است که ضربه سر در یک سمت موجب حرکت سر به عقب و حرکت رو به جلوی مغز میشود، بنابراین مایع مغزی نخاعی در سمت ضربه فشرده شده و در سمت مقابل چون مغز از جمجمه فاصله گرفته است، یک خلاء مایع مغزی نخاعی به وجود میآید. هنگامی که جمجمه از حرکت باز میایستد، این فضای خلاء به طور ناگهانی روی هم میخوابد و مغز به سطح داخلی جمجمه برخورد میکند.

تشکیل، چریان و چذب مایع مغزی – نخاعی در به طور معمول روزانه ۵۰۰ میلی لیتر مایع مغزی نخاعی در شبکه کوروئید بطنهای مغز و تا حد کمتری در غشاهای عنکبوتیهای و فضاهای دور عروقی تشکیل میشود. جریان مایع مغزی نخاعی در شکل ۱۷–۱۱ نشان داده شده است. همان طور که میبینید مایع مغزی نخاعی پس از تشکیل در بطنهای طرفی از طریق سوراخ مونرو وارد بطن سوم شده و از آنجا از طریق قنات سیلویوس به بطن چهارم ریخته و از بطن چهارم از طریق دو سوراخ طرفی لوشکا و یک سوراخ و سطی ماژندی وارد انبار بزرگ (Cisterna magna) شده و از آنجا به فضای تحت عنکبوتیه که سراسر مغز و نخاع را و نخاع را و نخاع را طریق پرزهای عنکبوتیه که سراسر مغز و نخاع را و نخاع، از طریق پرزهای عنکبوتیه که جدب سیستم وریدی مغز می شود.

ترشح مایع مغزی نخاعی

مایع مغزی نخاعی از شبکه کوروئید بطنهای طرفی و تا حد کمتری بطن سوم و چهارم ترشح میشود. عامل اولیه در ترشح مایع CSF، انتقال فعال یونهای سدیم در سلولهای اپیتلیال پوشاننده سمت خارجی شبکه است. یونهای مثبت سدیم، یونهای منفی کلر را به خود جذب کرده و کلرید سدیم در آن ناحیه تشکیل میشود. کلرید سدیم نیز چون از نظر اسمزی فعال است، موجب اسمز آب از شبکه کوروئید شده و مایع CSF تشکیل میشود.



شکل ۱۷-۱۷. مسیر جریان مایع مغزی نخاعی در مغز.

مشخصات مایع مغزی نخاعی به این صورت است که فشار اسمزی و غلظت سدیم آن برابر با پلاسماست، غلظت یون کلر آن ۱۵٪ بیش از پلاسما، یون پتاسیم ۴۰٪ کمتر از پلاسما و گلوکز نیز ۳۰٪ کمتر از پلاسما می باشد.

فضاهای دور عروقی

فضاهای دور عروقی لایهای از نرمشامه هستند که دور عروق مغزی را فرا گرفتهاند. از آنجایی که بافت مغز فاقد رگهای لنفاوی میباشد، این فضاها در مغز به عنوان سیستم لنفاوی عمل میکنند و مایعات اضافی خارج شده از رگ و همچنین ذرات خارجی را به فضای زیر عنکبوتیه منتقل میکنند. در آنجا این مایع به همراه مایع مغزی - نخاعی جریان یافته و از طریق پرزهای عنکبوتیه جذب شده و به وریدهای مغز میریزد.

فشار مایع مغزی نخاعی

در حالت طبیعی و زمانی که فرد ایستاده است، فشار مایع مغزی نخاعی به طور متوسط در حد ۱۳۰ میلیمتر آب (۱۰ میلیمتر جیوه) است. میزان جذب مایع مغزی نخاعی از پرزهای عنکبوتیه، فشار مایع مغزی نخاعی را تعیین میکند. هنگامی که این پرزها در هنگام عفونت یا خونریزی حفره جمجمه توسط گلبولهای قرمز یا سفید مسدود میشوند، جذب مایع از این پرزها کاهش یافته و این امر موجب افزایش

فشار مایع مغزی نخاعی می شود.

ادم يانيي

از آنجا که سختشامه دور عصب بینایی را احاطه کرده است و مایع مغزی نخاعی در داخل آن جریان دارد، افزایش فشار مایع مغزی نخاعی، عصب بینایی را تحت فشار قرار داده و با کاهشدادن جریان مایع در عصب موجب تجمع مایع در دیسک بینایی میشود. همچنین فشار زیاد، جریان خون وریدی شبکیه را کاهش داده و بدین وسیله فشار مویرگی شبکیه را افزایش داده و موجب ادم بیشتری میشود. ادم دیسک بینایی که میتوان آن را توسط افتالموسکوپ مشاهده کرد، ادم پایی (Papill edema) نام دارد.

هيدروسفالي

هیدروسفالی به معنای وجود آب زیاد در حفره جمجمه است.
هیدروسفالی را به دو نوع ارتباطی و غیرارتباطی تقسیم
میکنند. در هیدروسفالی ارتباطی، مایع از بطنها جریان
یافته و تا پرزهای عنکبوتیه پیش میرود اما پرزهای
عنکبوتیه قادر به جذب آن نیستند. در هیدروسفالی
غیرارتباطی، خروجی خود بطنها مسدود میشود و بطنها
پر از مایع میشوند. هیدروسفالی در نوزادان موجب تورم
جمجمه میشود. درمان هیدروسفالی قراردادن یک لوله
شنت سیلیکونی بین بطنهای مغز و حفره پریتوئن به روش
جراحی میباشد تا مایع اضافی از حفره شکم جذب شود.

سد خونی- مایع مغزی نخاعی و سد خونی-مغزی

از آنجا که سلولهای اندوتلیال مویرگهای مغزی به واسطه اتصالات محکم به هم متصل شدهاند، عبور مواد از این مویرگها به داخل مایع مغزی نخاعی و مایعات میان بافتی مغز نمی تواند به راحتی انجام گیرد. این سدها به ترتیب، سد خونی مغزی نام دارند.

برخی از نواحی هیپوتالاموس، غده پینه آل و ناحیه پُسترما (Postrema area) که نواحی تنظیمی بوده و به مواد شیمیایی ویژهای در خون پاسخ میدهند، فاقد سدهای فوق الذکر می باشند. سد خونی – مایع مغزی نخاعی و سد خونی – مغزی به مواد محلول در چربی مانند آب، CO_2 ، اکسیژن و الکل نفوذپذیرند، نسبت به الکترولیتها نفوذپذیری اندکی دارند و نسبت به مولکول های درشت غیر محلول در چربی و پروتئین های پلاسما نفوذ ناپذیرند.

ادم مغزى

ادم مغزی به معنی افزایش مایع بافت مغز است که به علت نشت مایع از مویرگهای مغزی (به علت آسیب مویرگی یا افزایش فشار مویرگی) ایجاد میشود. ادم، مویرگهای مغزی را تـحت فشار قرار داده و موجب کاهش خونرسانی و ایسکمی مغزی موجب گشادشدن آرتریولها شده تا جریان خون مغزی افزایش یابد. این امر فشار مویرگی را باز هم بیشتر افزایش داده و ادم وخیم تر میشود.

متابوليسم مغز

متابولیسم مغز در شرایط پایه بسیار زیاد میباشد که بیشتر آن ناشی از فعالیت نورونها جهت تنظیم تعادل یـونها در دو طرف غشا به خصوص در جریان پتانسیل عـمل مـیباشد. بنابراین نیاز مغز به اکسیژن برای تأمین انرژی زیاد میباشد. اکسیژن مورد نیاز مغز باید به صورت لحظه به لحظه برای آن تأمین شود، زیرا مغز بـرخـلاف بـافتهای دیگر نـمیتواند انرژی خود را از متابولیسم بـیهوازی بـه دست آورد و در شرایط طبیعی، تقریباً تمام انرژی مـورد نیاز مغز از گـلوکز تأمین میشود. برای ورود گلوکز به داخل سلولهای عصبی برخلاف بافتهای دیگر بدن، نیازی به انسولین نـمیباشد. کاهش گلوکز خون یاکاهش اکسیژنرسانی به مغز میتواند به اختلال فعالیت ذهنی و کما منجر شود.

فیزیولوژی دستگاه گوارش

اصول کلی و حرکت سیستم گوارشی

آناتومی فیزیولوژیک دیواره لوله گوارش شکلهای ۱-۱۲ و ۲-۱۲ به ترتیب نمای کلی دستگاه گوارش و مقطع عرضی دیواره روده را نشان میدهند. دیواره لوله گوارش از پنج لایه تشکیل شده است که به ترتیب عبارتند از: ۱) سروز، ۲) لایه عضلانی طولی، ۳) لایه عضلانی حلقوی، ۴) لایه زیرمخاطی و ۵) مخاط.

در هر یک از دستههای عضلانی طولی و یا حلقوی، فیبرهای عضلانی توسط اتصالات شکافدار به صورت الکتریکی به هم متصل شدهاند. به این ترتیب، عضلات لوله گوارش به صورت سنسیتیوم یا یک واحد عملکردی عمل می کنند.

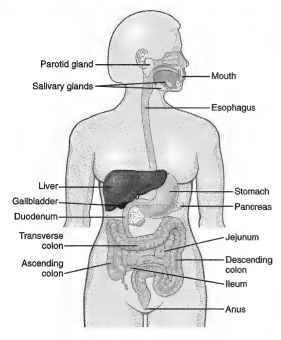
فعاليت الكتريكي عضله صاف دستگاه گوارش

پتانسیل استراحت غشای عضله صاف متغیر میباشد، به این معنی که در یک محدودهٔ ۵ الی ۱۵ میلیولتی نوسان میکند.

با دقت به شکل ۳–۱۲ متوجه میشوید که پتانسیل استراحت غشای عضله صاف نشان داده شده بین حدود ۵۰-میلیولت و ۴۰- میلیولت در حال نوسان است. به این نوسان در پتانسیل استراحت غشاء، اصواح آهسته Slow نیستند و فرکانس آنها در قسمتهای مختلف دستگاه گوارش متغیر فرکانس آنها در قسمتهای مختلف دستگاه گوارش متغیر است. این امواج حدود ۳ بار در دقیقه در معده، ۱۲ بار در دقیقه در دئودنوم و ۸ تا ۹ بار در دقیقه در ایلئوم ظاهر میشوند. علت اصلی ایجاد امواج آهسته به خوبی شناخته میشوند. علت اصلی ایجاد امواج آهسته به خوبی شناخته

نشده است، ولي احتمال مي رود كه از سلولهاي بيناييني

کاخال که به عنوان ضربان ساز الکتریکی در دستگاه گوارش

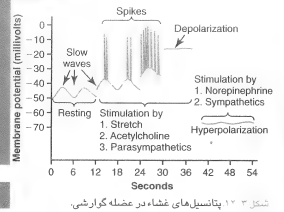


شیکل ۱-۲۱ نمای کلی دستگاه گوارش.

هستند، نشأت میگیرند.

در قسمت قله این امواج، پتانسیلهای عمل واقعی به وقوع میپیوندند که به پتانسیلهای نیزهای معروف هستند. این امواج نیز در شکل ۳–۱۲ نشان داده شدهاند. این پتانسیلهای عمل در نتیجه بازشدن کانالهای کلسیمی—سدیمی ایجاد میشوند.

از عواملی که غشاء عضله صاف گوارشی را دپلاریزه میکنند و سبب ایجاد تحریکپذیری فیبرهای عضله صاف می شوند می توان به کشیدگی عضله، اثر استیل کولین و



Serosa

Longitudinal muscle
Circular muscle
Submucosa
Mucosal
muscle
Mucosa
Epithelial
lining
Mucosal
gland

Myenteric nerve
plexus
Meissner's
nerve plexus
Submucosal gland

Mesentery

شيكل ٢-١٢. مقطع عرضي لوله گوارش،

تحریک ناشی از چندین هـورمون گـوارشـی اشـاره کـرد. برعکس عواملی که غشاء عضله صاف را در دستگاه گوارشی هیپرپلاریزه میکنند شامل نوراپینفرین و عوامل شبیه به آن میباشند.

كنترل عصبى لوله گوارش

دستگاه گوارش دارای یک سیستم عصبی رودهای موسوم به سیستم عصبی انتریک (entric nervous system) است. این سیستم از مری شروع شده و تا مقعد ادامه می یابد. سیستم عصبی رودهای از دو شبکه عصبی به نامهای شبکه عصبی مینتریک یا آئورباخ و شبکه عصبی زیرمخاطی یا مایسنر تشکیل یافته است.

شبکه عصبی مینتریک بین لایههای طولی و حلقوی قرار دارد و شبکه زیرمخاطی در زیر لایه مخاطی جای گرفته است.

در شکل ۴–۱۲ سازمان دهی این دو شبکه عصبی و ارتباط آن با سیستم عصبی سمپاتیک و پاراسمپاتیک نشان داده شده است. سیستم عصبی رودهای خود به تنهایی قادر است در حرکت و ترشح لولهٔ گوارشی نقش ایفا کند ولی سیستم اعصاب سمپاتیک و پاراسمپاتیک در تنظیم آن مشارکت دارند.

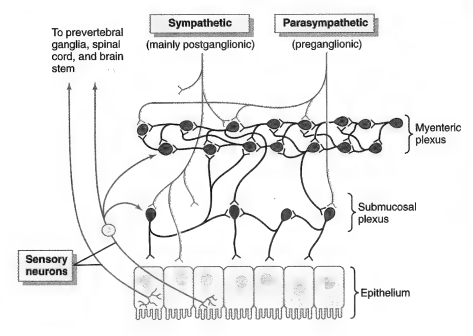
شبکه مینتریک در حرکت لوله گوارش نقش دارد ولی نباید آن را کاملاً تحریکی دانست بلکه ممکن است در برخی

مواقع مهاری باشد. برعکس شبکه عـصبی زیـرمخاطی در ترشح موضعی و کنترل موضعی عضله صاف نقش دارد.

نوروترانسمیترهای متعدد و بسیاری از دستگاه عصبی رودهای تـرشح مـیشوند کـه از نـمونه آنـها می توان بـه استیل کولین، نوراپی نفرین، آدنوزین تری فسفات، سروتونین، دویامین، کولهسیستوکینین، ماده P، پلی پیتید رودهای مؤثر بر عروق (VIP)، سوماتوستاتين، لو- انكفالين، مت- انكفالين و بومبزین اشاره کرد. همان طور که گفته شده اعصاب اتونوم می توانند بر دستگاه گوارش تأثیر بگذارند، به طوری که اعصاب یاراسمیاتیک در تحریک لوله گوارش و اعصاب سمیاتیک در مهار آن نقش دارند. تعداد زیادی از رشتههای عصبی حسی آوران به دستگاه گوارش عصبرسانی میکنند. اجسام سلولی بعضی از این رشتهها در خود سیستم عصبی رودهای و بعضی دیگر در عقدهٔ ریشه خلفی نخاع قرار دارند. این اعصاب حسی می توانند با تحریک مخاط دستگاه گوارش، کشیدگی بیش از حد دستگاه گوارش و یا وجود برخی از مواد شیمیایی خاص در دستگاه گوارشی تحریک شوند. پیامهای عصبی که از این رشتههای حسی آوران به سیستم عصبی مرکزی می روند، می توانند سبب مهاریا تحریک حرکات و ترشحات دستگاه گوارشی شوند.

رفلکسهای گوارشی

با توجه به اینکه سیستم عصبی انتریک در دستگاه گوارش به عنوان یک سیستم عصبی مستقل عمل میکند، می تواند در ایجاد رفلکسهای گوارشی نقش داشته باشد. سه نوع رف کس در دستگاه گوارش می تواند ایجاد شود. این



شکل ۴-۲. شبکه عصبی رودهای و ارتباط آن با سیستم عصبی اتونوم.

رفلکسها عبارتند از:

- رفلکسهایی که کامالاً در سیستم عصبی رودهای جدار دستگاه گوارشی رخ میدهند. اینها شامل رفلکسهایی هستند که بیشتر ترشحات، پریستالتیسم، انقباضات مخلوط کننده، اثرات مهاری موضعی گوارشی و نظایر آنها را کنترل میکنند.
- 7. رفلکسهایی که از دستگاه گوارش به عقدههای سمپاتیکی جلوی مهرهای رفته و سپس به دستگاه گوارش باز میگردند. مانند پیامهای عصبی معده که باعث تخلیه کولون میشوند (رفلکس معدهای کولونی یا گاستروکولیک)، پیامهای عصبی کولون و روده کوچک که باعث مهار حرکت و ترشح معده میشوند (رفلکس رودهای معدهای یا انتروگاستریک) و رفلکسهای منشأ گرفته از کولون که باعث مهار تخلیه محتویات ایلئوم به گرفته از کولون میشوند (رفلکس کولونی ایلئومی یا داخل کولون میشوند (رفلکس کولونوایلئال).
- ۳. رفلکسهایی که از دستگاه گوارش به نخاع یا ساقه مغز رفته و سپس به دستگاه گوارش باز میگردند. برخی از این رفلکسها عبارتند از: رفلکسهایی که از معده و

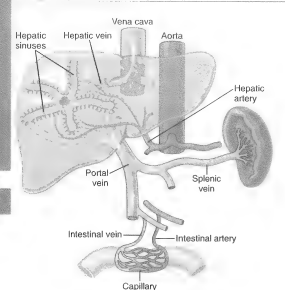
دوازدهه به ساقه مغز رفته و سپس از طریق اعصاب واگ برای کنترل اعمال ترشحی و حرکتی معده به آن باز می گردند؛ رفلکسهای درد که سبب مهار تمام دستگاه گوارش میشوند و رفلکسهای دفعی که از کولون و رکتوم به نخاع میروند و دوباره باز می گردند تا انقباضات قدر تمند کولون، رکتوم و شکم برای عمل دفع را ایجاد کنند که همان رفلکسهای دفعی می باشند.

كنترل هورموني دستگاه گوارش

دستگاه گوارش علاوه بر سیستم عصبی، توسط هورمونهای گوارشی مختلفی نیز کنترل می شود. به برخی از این هورمونها در زیر اشاره می گردد:

گاستر بن

این هورمون توسط سلولهای G واقع در آنتروم معده در پاسخ به تحریکات ناشی از هضم غذا شامل اتساع معده، محصولات حاصل از هضم پروتئینها و پپتید آزادکننده گاسترین ترشح میشود. گاسترین سبب تحریک ترشح اسید معده و تحریک رشد مخاط گوارشی میشود.



شكل ۵-۱۲. گردش خون احشايي.

گوارش، با سرعتی مناسب برای هضم و جذب به جلو میراند و نوع دیگر آن، حرکات مخلوط کننده میباشد که محتویات روده را با یکدیگر مخلوط میکنند.

حرکات پیشبرنده به حرکات دودی (پریستالتیسم) نیز معروف هستند و همیشه از طرف مری به سمت مقعد به انجام میرسند (قانون روده). حرکات دودی یا پیشبرنده در شبکه عصبی مینتریک سازماندهی میشوند.

جريان هون سيستم كوارشي

عروق خونی دستگاه گوارش جزئی از یک سیستم وسیع تر به نام جریان خون احشایی هستند که در شکل ۵-۱۲ نشان داده شده است. طراحی این سیستم به گونهای است که تمام خونی که از دستگاه گوارش، طحال و پانکراس میگذرد، بلافاصله از طریق ورید پورت به سمت کبد جریان می کنند، شریانهای مزانتریک که به روده ها خون رسانی می کنند، منشعب شده و از آنها شریانهای کوچک تری به وجود می آید که در طول دسته های عضلانی، به عضلات گوارشی داخل پرزهای روده ای و به عروق زیرمخاطی خون رسانی می کنند.

شکل ۶-۱۲ ساختار مخصوص جریان خون را از میان پرزهای رودهای نشان میدهد که شامل یک آرتریول و ونول

by he married limited

این هورمون نیز به طور عمده در پاسخ به حضور فرآوردههای هضم غذا شامل چربیها و اسیدهای چرب به خصوص مونوگلیسریدها در محتویات روده، از سلولهای I واقع در مخاط دوازدهه و ژژونوم ترشح میشود. کولهسیستوکینین سبب انقباض کیسه صفرا میشود و تا حد کمی موجب مهار انقباضات و کاهش تخلیه معده میگردد. این هورمون از طریق تحریک رشتههای عصبی آوران حسی در دئودنوم موجب مهار اشتها نیز میگردد.

سكرتين

سکرتین اولین هورمون گوارشی بود که شناخته شد. این هورمون از سلولهای S واقع در مخاط دوازدهه در پاسخ به ورود شیره اسیدی معده ترشح میگردد. سکرتین اثر خفیفی بر حرکت دستگاه گوارشی دارد و عمل اصلی آن افزایش ترشح یون بیکربنات از پانکراس است.

پیتید مهاری معده (GIP)

این ماده به طور عمده در پاسخ به حضور اسیدهای چرب و اسیدهای آمینه از مخاط قسمتهای ابتدایی روده کوچک ترشح میشود. این پپتید اثر کمی نیز در کاهش حرکات معده دارد. اگر میزان ورود اسیدهای چرب و اسیدهای آمینه به دوازدهه زیاد باشد، این هورمون ترشح شده و سرعت تخلیه محتویات معده به دوازدهه را میکاهد. GIP قویترین هورمون گوارشی ترشح کننده انسولین است و به این دلیل به عنوان پپتید ترشح کننده انسولین وابسته به گلوکز نیز شناخته می شود.

موتيلين

موتیلین توسط قسمت ابتدایی دوازدهه در حین گرسنگی ترشح میشود و تنها عملی که از این هورمون شناخته شده است، افزایش حرکات لوله گوارش است. این هورمون در بین وعدههای غذایی، یعنی موقعی که شخص گرسنه است، سبب ایجاد حرکات پیچیدهای در لوله گوارش میشود.

انواع حرکت در لوله کوارش

دو نوع حرکت در دستگاه گوارش وجود دارد. یکی از این حرکات، حرکات بیشترنده است که غذا را در طول دستگاه

کوچک است که با سیستمی از مویرگهای متعدد قوسی شکل به یکدیگر متصل هستند.

در طی روند هضم، چند ماده گشادکنندهٔ عروقی از مخاط روده آزاد می شوند که بیشتر آنها هورمونهای پپتیدی از قسبیل کولهسیستوکینین، پپتید رودهای مؤثر بر عروق، گاسترین و سکرتین هستند. این عوامل و عوامل دیگر (از جمله، کالیکرئین، برادی کینین و آدنوزین) سبب افزایش جریان خون در پرزها می شوند.

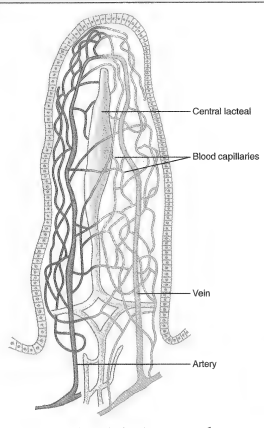
همچنین تحریک اعصاب پاراسمپاتیک که به معده و کولون انتهایی میروند، همزمان باعث افزایش جریان خون موضعی میشود. برعکس، تحریک اعصاب سمپاتیک سبب کاهش جریان خون دستگاه گوارشی این است که در صورتی که حریان خون در سیستم گوارشی این است که در صورتی که سایر قسمتهای بدن به خون احتیاج داشته باشند، اعصاب سمپاتیک با عمل منقبض کننده عروقی خود در دستگاه گوارش، خون را از دستگاه گوارش به سایر قسمتهای بدن میرانند.

انتقال و مخلوط سازی غذا در دستگاه گوارش

جويدن وبلع

دندانها به صورت خیلی عالی برای انجام عمل جویدن طراحی شدهاند، به طوری که دندانهای جلویی برای بریدن تکههای غذا و دندانهای عقبی برای خردکردن آن عمل میکنند. اغلب عضلات مخصوص جویدن توسط شاخه حرکتی عصب پنجم مغزی، عصبدهی شده و عمل جویدن توسط هستههای واقع در ساقه مغز کنترل می شود. قسمت عمدهای از عمل جویدن ناشی از رفلکس جویدن است که به صورت زیر به انجام می رسد: حضور حجمی از غذا در دهان سبب مهار عضلات مخصوص جویدن شده و فک پایین را به طرف بایین می اندازد. این پایین افتادگی سبب ایجاد رفلکس کششی در عضلات فک شده و فک پایین را به طرف بالا برده و دهان را می بندد. سپس دوباره فشرده شدن لقمه غذا سبب شروع چرخهای دیگر از جویدن می شود. عمل جویدن برای هضم غذا و سپس تأثیر آنزیمهای گوارشی بر روی آن مؤثر است.

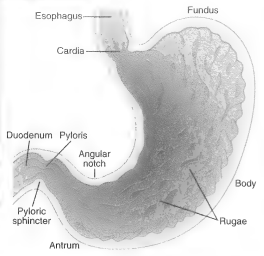
بلع نیز دارای مکانیسمی پیچیده است. به طور کلی بلع به سه مرحله تقسیم میشود. مرحله اول بلع که مرحله ارادی



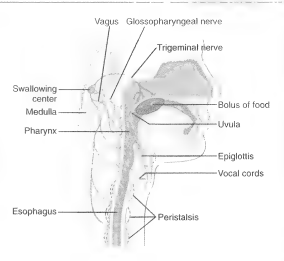
شیکل ۶-۲۱. گردش خون در داخل یکی از پرزهای روده.

نامیده می شود، با فشاری که زبان به لقمه غذا وارد می کند، لقمه غذا را به سمت عقب و به داخل حلق می راند. از اینجا به بعد مراحل غیرارادی بلع شروع می شود. زمانی که لقمه غذا وارد عقب دهان و حلق می شود، مناطق گیرنده اپی تلیال بلع در اطراف دهانه حلق به خصوص روی ستونهای لوزهای را تحریک می کند. این مرحله، مرحله حلقی بلع نامیده می شود. در این حالت حنجره بالا کشیده شده و سبب بسته شدن راه نای می شود. سپس اسفنکتر فوقانی مری شل بسته شدن راه نای می شود. سپس اسفنکتر فوقانی مری شل می شود و به غذا اجازه می دهد تا وارد مری شود. پیامهای حسی توسط اعصاب تری ژمینال یا سه قلو از ناحیه حلق به بصل النخاع رفته و به مسیر منزوی ختم می شوند و پیامهای حرکتی این مرحله از بلع توسط اعصاب مغزی ۵، ۱۰ و ۱۲ به همین ناحیه از حلق بر می گردند.

سومین مرحله بلع، مرحله مروی است. در مری، حرکات دودی اولیه سبب حرکت غذا به سمت پایین میشوند. اگر



شیکل ۸۰ ۱۲ آناتومی فیزیولوژیک معده.



شكل ٧-١٢. مكانيسم بلع.

این حرکات دودی کافی نبودند، حرکات دودی ثانویه در مری شروع شده و غذا را به سمت پایین میبرند. عضلات جدار حلق و یک سوم ابتدایی مری، عضلات مخطط بوده و بقیه مری دارای عضله صاف است.

زمانی که امواج دودی مری به معده نزدیک می شوند، یک موج انبساطی توسط نورونهای مهاری مینتریک ایجاد شده و در جلوی این امواج دودی پیش می رود. علاوه بر این، با رسیدن این موج به انتهای تحتانی مری، تمام معده و تا خد کمتری دوازدهه، شل شده و قبل از موعد برای دریافت غذا از مری آماده می شود (شلی پذیرنده). در انتهای مری یک اسفنکتر به نام اسفنکتر تحتانی مری وجود دارد که همواره در حالت انقباضی به سر می برد و فقط در هنگام عبور غذا از آن شل می گردد. مرکز بلع و ارتباطات عصبی مسئول عمل بلع در شکل ۷–۱۲ نشان داده شده است.

اعمال حركتي معده

شکل $\Lambda-\Lambda$ ساختار آناتومیک معده را نشان می دهد. در این شکل بخشهای مختلف معده نشان داده شده است. معده از لحاظ آناتومیک به تنه و آنتروم تقسیم می شود ولی از لحاظ فیزیولوژیک به دو سوم بالایی تنه که به آن بخش بالایی (فوندوس معده) گفته می شود و بخش دمی که شامل یک سوم باقی مانده معده به علاوه آنتروم است، تقسیم می گردد. با ورود غذا به معده، رفلکسی به نام رفلکس وا گووا گال از

معده به ساقه مغز رفته و سپس به معده باز میگردد تا تونوس دیواره عضلانی معده را کاهش دهد و به این ترتیب دیواره به صورت فزایندهای منبسط میشود.

سپس امواج دودی معده سبب مخلوطسازی محتویات معده می شوند و به این ترتیب شیرههای گوارشی و غذای جویده شده با هم مخلوط می شوند. پس از آنکه غذا کاملاً با ترشحات معده آمیخته شد، مخلوط به دست آمده کیموس نام دارد.

انقباضات معده در قسمت آنتروم شدت میگیرد و باعث تخلیه بسیار آهسته کیموس به داخل دوازدهه میگردد، به طوری که با هر انقباض و حرکت موج دودی، مقدار بسیار کمی از کیموس وارد دوازدهه میشود.

اسفنکتر پیلور که در محل اتصال معده به دوازدهه قرار دارد نقش بسیار مهمی در تخلیه آهسته محتویات معده به داخل دوازدهه بازی میکند. زمانی که تونوس اسفنکتر پیلور طبیعی است، هر موج قوی دودی تا چند میلیلیتر از کیموس را به داخل دوازدهه میراند. بنابراین، امواج دودی علاوه بر مخلوط کردن غذا در معده، به عنوان یک پمپ عمل میکنند که پمپ پیلوری نامیده میشود.

تنظيم تخليه معده

سرعت تخلیه معده توسط پیامهای رسیده از طرف معده و دوازدهه تنظیم می شود. این عوامل در زیر شرح داده

مىشوند:

عوامل معدى

حجم غذا و هورمون گاسترین دو فاکتوری هستند که سبب تسریع در تخلیه معده میشوند. گاسترین علاوه بر تحریک ترشح اسید معده، به صورت خفیف تا متوسط بر حرکت معده نیز تأثیر میگذارد. این هورمون پمپ پیلوری را تقویت میکند.

عوامل دوازدههای

هنگامی که غذا وارد دوازدهه می شود برخی از عوامل از تخلیه بیشتر معده جلوگیری می کنند. یکی از این عوامل رفلکس عصبی رودهای – معدی (رفلکس انتروگاستریک) است که از دوازدهه منشأ گرفته و از طریق مسیرهای عصبی مختلف به معده می رود. این رفلکس با تضعیف پمپ پیلوری از تخلیه معده جلوگیر می نماید. همچنین علاوه بر این رفلکس عصبی، عوامل هورمونی نیز در این مهار نقش دارند. چربیهای خارج شده از معده و وارد شده به دوازدهه سبب تحریک ترشح هورمونهایی می شوند که تخلیه معده را مهار می کنند و مهم ترین آنها کوله سیستوکینین است. سکرتین و پیتید مهاری معده نیز اثر خفیفی در مهار تخلیه معده دارند.

حركات رودهٔ باريك

حرکات روده باریک همانند سایر قسمتهای لوله گوارش به دو دسته انقباضات مخلوط کننده (قطعه قطعه کننده) و انقباضات پیشبرنده (امواج دودی) تقسیم میشوند. فرکانس انقباضات مخلوط کننده در نواحی مختلف روده کوچک تعیین فرکانس امواج آهسته الکتریکی در جدار روده کوچک تعیین میشود. هرگاه قطعهای از روده تحریک شود، قسمت جلوی آن شل شده و پشت آن منقبض میگردد تا حرکتی دودی رو به جلو یعنی از طرف دهانی به طرف مقعدی روده به انجام برسد. این حرکات پس از صرف غذا به شدت افزایش میابند. این افزایش حرکات ناشی از رفلکسی موسوم به رفلکس معدهای – رودهای است. علاوه بر این پیام عصبی، برخی از هورمونها نیز می توانند در ایجاد حرکات رودهای مسوثر باشند. این هـورمونها عبارتند از: گاسترین، مسوئر باشند. این هـورمونها عبارتند از: گاسترین، کولهسیستوکینین، انسولین، موتیلین و سروتونین. برعکس، سکرتین و گلوکاگن، حرکات روده باریک را مهار میکنند.

در محل اتصال روده کوچک به کولون، دریچهای به نام دریچه ایلئوسکال وجود دارد که از برگشت محتویات کولون به داخل روده کوچک جلوگیری میکند.

حركات كولون

در روده بزرگ سه عضله طولی به نام تنیاکولی وجود دارد. همچنین عضلات حلقوی در اطراف روده بزرگ سبب ایجاد ظاهری قطعه قطعه در رودهٔ بزرگ میشوند. انقباض توام عضلات طولی و حلقوی، سبب ایجاد ساکهای خورجین مانند به نام کیسه (haustration) میشود. انقباض این کیسهها سبب رانش محتویات رودهٔ بزرگ به سمت مقعد میشود. علاوه بر این، حرکاتی موسوم به حرکات تودهای، بخش زیادی از محتویات کولون را به سمت مقعد به حرکت در میآورند. حرکات تودهای با ظهور یک حلقه انقباضی در پشت ناحیه اتساع یافته کولون آغاز میشوند.

حرکات تودهای، پس از صرف غذا توسط رفلکسهای معده و معدهای کولونی و دوازدههای کولونی (ناشی از اتساع معده و دوازدهه) تسهیل میشوند. هر گاه اعصاب خودمختار خارجی کولون قطع گردند، این رفلکسها رخ نمیدهند.

عمل دفع

در اغلب مواقع، رکتوم خالی از مدفوع است. هنگامی که یک حرکت تودهای سبب رانش مقادیری از مدفوع به داخل رکتوم می شود، احساس دفع (Defecation) بروز می کند.

اسفنکترهای داخلی و خارجی مقعد از ریزش مدفوع از رکتوم جلوگیری میکنند. اسفنکتر داخلی مقعد که از جنس عضله صاف است، غیرارادی بوده و تحت کنترل اعصاب خودمختار میباشد اما اسفنکتر خارجی مقعد که از جنس عضله مخطط میباشد، به صورت ارادی عمل میکند و عصبگیری آن از عصب پودندال است. عمل دفع توسط رفلکسهای دفعی آغاز میشود. زمانی که مدفوع وارد رکتوم میشود، اتساع دیوارهٔ رکتوم، آغازکننده پیامهای عصبی آورانی است که از طریق شبکه مینتریک پخش میشوند و امواج دودی شکل را در کولون نزولی، سیگموئید و رکتوم ایجاد میکنند و بدین ترتیب مدفوع را به سمت مقعد ایجاد میکنند و بدین ترتیب مدفوع را به سمت مقعد میرانند. اسفنکتر داخلی توسط پیامهای مهاری شبکه مینتریک شل شده ولی اسفنکتر خارجی به صورت خودآگاه مینتریک شل شده ولی اسفنکتر خارجی به صورت خودآگاه شل میگردد و عمل دفع صورت میگیرد. این رفلکس توسط

رفلکس دفع پاراسمپاتیک تقویت می شود. با تحریک انتهای اعصاب در رکتوم، ابتدا پیامهای عصبی به طناب نخاعی فرستاده می شوند و سپس به صورت رفلکسی از طریق رشتههای پاراسمپاتیک در اعصاب لگنی به قسمت انتهایی رودهٔ بزرگ برمی گردند.

در نوزادانی که تازه به دنیا آمدهاند و در بعضی از افراد قطع نخاعی شده، رفلکسهای دفع سبب تخلیه خود به خود و ناگهانی مدفوع میشوند.

به طور کلی رفلکسهای زیادی در حرکات روده نقش دارند که مهم ترین آنها به طور خلاصه عبارتند از: رفلکسهای دوازدههای – کولونی، معدهای – کولونی، معدهای – ایلئومی، رودهای – معدهای و دفعی.

علاوه بر این رفلکسها، رفلکس صفاقی- رودهای، رفلکس کلیوی- رودهای و رفلکس مثانهای- رودهای می توانند سبب تحریک حرکات لوله گوارشی شوند.

اعمال ترشحي دستگاه گوارش

مکانیسمهای تحریک ترشیح غدد دستگاه گوارش

چندین مکانیسم عمومی وجود دارند که غدد دستگاه گوارش را تحت تأثیر قرار میدهند. یکی از این مکانیسمها، تأثیر تماس مواد غذایی با اپی تلیوم دستگاه گوارش است.

هنگامی که غذا با سطح سلولهای ترشح کننده آنزیمهای گوارشی یا موکوس تماس فیزیکی حاصل میکند، سلولهای مربور مواد ترشحی خود را آزاد مینمایند. همچنین تحریک موضعی اپیتلیوم، سیستم عصبی رودهای را در جدار روده فعال میکند و سیستم عصبی رودهای یا سیستم مینتریک سبب تحریک ترشح برخی از سلولهای غدهای میشود.

دومین مکانیسم تحریک غدد گوارشی، سیستم عصبی خودمختار است. اعصاب پاراسمپاتیک همیشه سبب تحریک ترشح غدد گوارشی میگردند ولی تحریک سیستم سمپاتیک تأثیر ضعیفی بر تحریک ترشح غدد دارد ولی از طرفی سبب کاهش جریان خون غدههای گوارشی میشود که می تواند حتی اثر مهاری در ترشح داشته باشد.

سـومین مکـانیسم، تـحریک غـدد تـوسط بـرخـی از هورمونهاست. هورمونهای گوارشی که در اثر تماس مواد

غذایی با جدار دستگاه گوارش به خون آزاد میشوند، می توانند سبب تحریک یا مهار ترشح غدد گوارشی گردند.

موكوس

ترشحات غدد گوارشی، همان طور که قبلاً ذکر شـد حـاوی آنزیمهای گوارشی و موکوس میباشند. آنزیمهای گوارشی در مبحث هضم و جذب این فصل شرح داده خواهند شد.

موکوس ترشح غلیظی است که به طور عمده از آب، الکترولیتها و مخلوطی از چند گلیکوپروتئین تشکیل شده است.

خواص موکوس عبارتند از: ۱) دارای خاصیت چسبندگی است که ذرات غذا را به هـم مـی چسباند و آنها را بـر روی سطوح پخش میکند، ۲) پوشش کاملی برای جـدار دستگاه گوارش است که مـانع از تـماس مستقیم ذرات غـذایـی بـا اپی تلیوم گوارشی میشود، ۳) ذرات به راحتی روی مـوکوس اپی تلیوم میلغزند و به حرکت در می آیند، ۴) سبب چسبیدن ذرات مدفوع به یکدیگر میشود تا بدن بتواند به راحتی آن را دفع کند، ۵) مقاوم در بـرابـر هـضم تـوسط آنـزیمهاست و دفع کند، ۵) مقاوم در بـرابـر هـضم تـوسط آنـزیمهاست و دفع کند، ۵) میتواند به عنوان بافر عمل کند.

ترشح بزاق

غدد بزاقی اصلی شامل غدد پاروتید، زیر فکی و زیرزبانی میباشند. بزاق عمدتاً حاوی دو ترکیب عمده پروتئینی است که یکی ترشح سروزی میباشد که حاوی پتیالین (یک آلفا آمیلاز) است و دیگری ترشح موکوسی است که حاوی موسین میباشد. غدد زیرزبانی و زیرفکی به طور عمده موکوس ترشح میکنند اما غدد پاروتید سروز ترشح میکنند.

غدد بزاقی حاوی دو بخش میباشند که عبارتند از آسینوسها و مجاری بزاقی. آسینوسها محفظههایی هستند که بزاق اولیه را ترشح میکنند. سپس بزاق در حین عبور از مجاری دستخوش تغییر میگردد.

بزاق حاوی مقادیر بالایی از یونهای پتاسیم و بی کربنات و برعکس مقادیر کمی از یونهای سدیم و کر میباشد. زیرا در حین عبور بزاق از مجاری، یونهای پتاسیم و بی کربنات به داخل آن ترشح شده و برعکس، یونهای سدیم و کلر از آن برداشته می شوند. بزاق هم به عنوان روانساز دهان برای صحبت کردن و لغزنده سازی ذرات غذا

به کار میرود و هم به علت داشتن آنزیمهای پروتئولیتیک و سایر مواد باکتریکش، سبب ضدعفونی مواد غذایی و دهان میگردد.

هنگامی که سرعت ترشح بزاق بسیار زیاد می شود، بزاق اولیه چنان به سرعت از مجاری بزاقی عبور می کند که فرصت کمتری برای بازجذب یا ترشح یونها در دسترس می باشد. بنابراین بزاقی که با سرعت بسیار بالایی ترشح شده است، نسبت به بزاق معمولی حاوی سدیم و کلر بیشتری بوده، اما محتوای پتاسیم آن کمتر است.

تنظيم عصبى ترشح بزاق

غدد بزاقی به طور عمده توسط پیامهای عصبی پاراسمپاتیکی از هستههای بزاقی فوقانی و تحتانی در ساقه مغز کنترل میشوند. ترشح بزاق میتواند توسط پیامهای عصبی که از مراکز بالاتر سیستم عصبی مرکزی به هستههای بزاقی میرسند نیز تحریک یا مهار شود.

تحریک سمپاتیک نیز می تواند به میزان فوق العاده اندک، ترشح بزاق را افزایش دهد، اما اثر آن بسیار کمتر از اثر تحریکی پاراسمپاتیک است. به طور کلی، هر عاملی که جریان خون غدد بزاقی را افزایش دهد، ترشح آنها را نیز افزایش می دهد.

ترشحات مرى

ترشحات مری تقریباً به طور کامل موکوسی هستند که از غدد موکوسی واقع در اپیتلیوم دیواره مری ترشح میشوند، این ترشحات صرفاً برای لغزندهسازی مری میباشند.

ترشحات معده

علاوه بر سلولهای ترشحکننده موکوسی که تمام سطح معده را پوشاندهاند، مخاط معده دو نوع غده توبولی مهم دارد: غدد اسیدساز یا اُکسینتیک و غدد پیلوری.

غدد اسیدساز، اسید هیدروکلریک، پپسینوژن، فاکتور داخلی و موکوس ترشح میکنند ولی غدد پیلوری فقط موکوس ترشح میکنند. غدد پیلوری همچنین هورمون مهم گاسترین را به خون ترشح مینمایند.

غدد اسیدساز حاوی سه نوع سلول مجزا هستند. سلولهای گردنی مخاطی که موکوس ترشح میکنند، سلولهای پیسینی یا اصی که پیسینوژن ترشح میکنند و

سلولهای جداری یا اسیدساز که اسید هیدروکلریک و فاکتور داخلی ترشح میکنند.

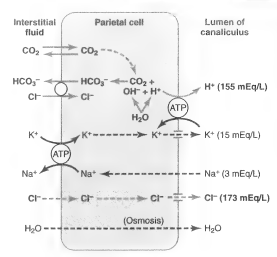
مكانيسم ترشح اسيد معده و تنظيم ترشح آن همان طور که در شکل ۹-۱۲ مشاهده مینمائید، آب در سيتوپلاسم سلول ترشح كننده اسيد يا سلول اكسينتيك با برکیب شده و در نهایت، $^+$ H و $^-$ CO₂ تولید می کند. سیس H^+ در تبادل با K^+ ، فعالانه وارد مجرا می شود. آب هم جهت رقیق نمودن HCl (اسید هیدروکلریک) به وسیله اسمز وارد مجرای معده می گردد. -HCO3 تولید شده هم در تبادل با ^{-CI} به درون خون منتشر شده و سبب ورود مقادیر بیشتری از ^{-Cl} به درون سلول اسیدساز میگردد. یون کلر هم از طریق کانالهای کلری وارد لومن معده میشود. قابل ذکر است که تمام یونهایی که وارد مجرای معده میشوند، پیش از ورود به مجرا، ابتدا وارد محفظههای طویلی موسوم به کانالیکولهای داخلی میشوند که در خود سلول اسیدساز واقع شدهاند و سپس به مجرا یا لومن معده میریزند. سلول های اسیدساز در یاسخ به استیل کولین، گاسترین و هیستامین به شدت تحریک می شوند. موادی مثل يروستاگلاندينها مي توانند ترشح اسيد از معده را مهار كنند. موادی مثل آسیرین که تولید پروستاگلاندینها را مهار مىكند، مى تواند موجبات ترشح بيش از حد اسيد معده را فراهم آورد که این امر می تواند منجر به تخریب بافت معده شود.

تنظيم ترشح كاسترين

گاسترین خود به طور مستقیم سبب تحریک ترشح اسید معده نمیشود، بلکه این عمل را با تحریک ترشح هیستامین به انجام میرساند. تماس فرآوردههای حاصل از تجزیه پروتئین با سلولهای G غدد پیلوری معده سبب رهایش گاسترین از این سلولها میشود. مخلوط شدن شیره معده با گاسترین سبب انتقال سریع گاسترین به سلولهای شبه انتروکرومافین تنه معده میشود. این سلولها در پاسخ به گاسترین، هیستامین ترشح میکنند و هیستامین نیز ترشح اسید معده را به شدت تحریک میکند.

تنظيم ترشح پيسينوژن

ترشح پپسینوژن در پاسخ به تحریک سلولهای پپتیک



شکل ۹-۲، مکانیسم ترشح اسید کلریدریک. نماد ATP نشان دهنده انتقال فعال توسط پمپ است و خطوط نقطه چین نشانگر انتشار ساده و اسمز می باشند.

ترشح کنندهٔ پیسینوژن توسط استیل کولین و همچنین در پاسخ به اسید موجود در معده صورت میگیرد. این آنزیم توسط اسید معده به صورت پیسین فعال در آمده و دارای فعالیت پروتئولیتیک می گردد.

مراحل ترشيح معده

ترشح معده در سه مرحلهٔ سری، معدی و رودهای به انجام میرسد. در مرحله سری، پیامهای عصبی مثل دیدن غذا، بوئیدن و ...، حتی قبل از رسیدن غذا به معده، سبب ترشح آنزیمها و هورمونهای گوارشی میشوند. پیامهای عصبیای که از قشر مغز و مراکز اشتهای آمیگدال و هیپوتالاموس از طریق اعصاب واگ به معده میروند، مسئول مرحله سری از ترشح معده هستند. در مرحله معدی که حدود ۷۰ درصد از ترشح معده را شامل میشود، رفلکسهای واگوواگال، ترشح معده را شامل میشود، رفلکسهای واگوواگال، تحریک ترشح معده میگردند. در مرحله رودهای، وجود غذا تحریک ترشح معده میگردند. در مرحله رودهای، وجود غذا در روده سبب ترشح بسیار کم هورمونهای گوارشی میشود که احتمالاً ناشی از رهایش گاسترین از مخاط دوازدهه میباشد.

ترشح لوزالمعدهاي

تحریک ترشح از لوزالمعده (پانکراس) در پاسخ به وجود کیموس در بخش فوقانی روده باریک صورت می گیرد. بخش برونریز لوزالمعده که با سیستم گوارش در ارتباط میباشد، حساوی آسینوسهای لوزالمعده، آنزیمهای گوارشی و مجاری آنها، آسینوسهای لوزالمعده، آنزیمهای گوارشی و مجاری آنها، آنزیمهای پروتئولیتیک میثل تریپسین، کیموتریپسین، آنزیمهای پروتئولیتیک میثل تریپسین، کیموتریپسین، کربوکسی پایپیداز، ریبونوکلئاز و دزوکسیریبونوکلئاز، انزیمهای تجزیه کننده کربوهیدرات مثل آمیلاز پانکراسی و آنزیمهای لیپولیتیک مثل لیپاز لوزالمعدی، کلسترول استراز و فسفولیپاز میباشند.

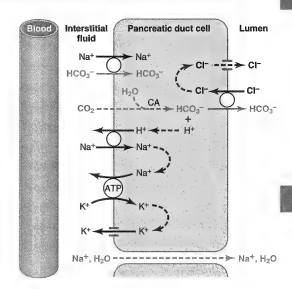
سلولهای پانکراسی که آنزیههای پروتئولیتیک ترشح میکنند. این ماده از فعال شدن تریپسینوژن در پانکراس جلوگیری میکند. این ماده تریپسینوژن توسط آنزیمی به نام انتروکیناز فعال میشود. این ماده پس از تماس کیموس با مخاط روده از آنجا ترشح میشود. تریپسینوژن پس از فعال شدن به تریپسینوژن، میشود. سپس خود تریپسین میتواند تریپسینوژن، کیموتریپسینوژن و پروکربوکسی پلیپتیداز را به شکل فعال آنها تبدیل کند. اگر مهارکننده تریپسین وجود نداشته باشد، آنها تبدیل کند. اگر مهارکننده تریپسین وجود نداشته باشد، فعال شده و با تخریب کردن بافت لوزالمعده سبب پانکراتیت فعال شده و با تخریب کردن بافت لوزالمعده سبب پانکراتیت

مكانيسم ترشح بىكربنات

در داخل سلولهای مجاری غدد لوزالمعده، CO_2 تحت تأثیر H^+ و H^+ و H^+ و H^+ و آنزیم کربنیک انهیدراز با آب ترکیب شده و H^+ و H^- تولید میکند. H^- به طور فعال به درون لومن مجاری ترشح می شود و H^+ در تبادل با H^+ به داخل خون منتقل می گردد. سدیم و آب موجود در داخل لومن مجاری، آب را به شیوه اسمز به درون لومن می کشند (شکل H^+) و بدین ترتیب یک محلول ایزواسموتیک بیکربنات تشکیل می شود.

تنظيم ترشح لوزالمعده

استیل کولین، کولهسیستوکینین و سکرتین از محرکهای اصلی ترشح لوزالمعده می باشند. البته توجه داشته باشید که استیل کولین و کولهسیستوکینین، سلولهای آسینوسی



شکل ۱۰-۱۲. مکانیسم ترشح بی کربنات لوزالمعده. CA: کربنیک آنهیدراز.

لوزالمعده را تحریک کرده و سبب تولید مقادیر زیادی از آنیمهای گوارشی و مقدار نسبتاً اندکی از آب و الکترولیتها میشوند. سکرتین سبب تحریک ترشح مقادیر زیادی از محلول آبکی بیکربنات سدیم از اپیتلیوم مجاری لوزالمعده میشود.

مراحل ترشح لوزالمعده

ترشح لوزالمعده نیز همچون معده دارای سه مرحله سری، معدهای و رودهای میباشد. در مرحله سری که با محرکهایی مثل دیدن، بوئیدن و ... آغاز میشود، مقدار کمی آنزیم و آب و الکترولیت از لوزالمعده ترشح میشود. در مرحله معدی که در اثر ورود غذا به معده اتفاق میافتد، ترشح آنزیم بیشتر از آب و الکترولیت است. مرحله رودهای که اصلی ترین و بیشترین ترشح لوزالمعدهای در آن اتفاق میافتد، به علت خروج کیموس معدی و ورود آن به دوازدهه است. در این مرحله هورمونهای سکرتین و کولهسیستوکینین نیز به خون ترشح میشوند که ترشحات این مرحله مربوط به این هورمونهاست.

ترشيح صفرااز كبد

صفرا در کبد تولید می شود و حاوی موادی چون آب، یون هایی مثل سدیم، پتاسیم، نمکهای صفراوی شامل توروکولات سدیم، رنگدانههای صفراوی شامل بیلی روبین و بیلی وردین و لیپیدهایی مثل کلسترول و لسیتین می باشد. صفرا، چربی های مواد غذایی را امولسیونه کرده و به جذب آنها در دستگاه گوارش کمک می کند، همچنین در صفرا عواملی چون فلزات، سموم، باکتری ها و پیگمان های صفراوی از بدن دفع می گردند. علاوه بر این، املاح صفراوی سبب تحریک حرکات روده و خشی کردن شیره اسیدی معده می شوند.

تشكيل صفرا

صفرا توسط سلولهای هپاتیک یا کبدی تولید می شود و به درون کانالیکولهای صفراوی جریان می یابد. سپس به مجاری بزرگتر و در نهایت به درون مجرای کبدی و سپس مجرای صفراوی مشترک می ریزد. در این حالت یا مستقیماً به درون دوازده خالی می شود و یا منحرف شده و از مجرای سیستیک به کیسه صفرا می ریزد.

اعمال كيسه صفرا و تخليه صفرا

کیسه صفرا، صفرا را ذخیره کرده و آب آن را جذب میکند و بدین صورت سبب تغلیظ صفرا میگردد. در مواقع لزوم، کیسه صفرا توسط تحریک واگی یا هورمون کولهسیستوکینین منقبض شده و صفرا از آن خارج میگردد. خود هورمون کولهسیستوکینین سبب شلشدن اسفنکتر اودی شده و باعث خروج صفرا میشود. این اسفنکتر در محل خروجی مجرای صفراوی مشترک به دوازدهه واقع است.

۹۴ درصد از املاح صفراوی از ایلئوم دیستال به درون خون باب کبدی بازجذب میشوند و دوباره به درون کیسه صفرا هدایت می گردند. این عمل، گردش رودهای – کبدی املاح صفراوی نام دارد.

در موارد غیرطبیعی، کلسترول در مجاری یا کیسه صفرا تهنشین شده و ذرات نامحلولی تشکیل میدهد که ایجاد سنگهای صفراوی میکنند.

ترشحات رودهٔ باریک

روده باریک حاوی غدد بسیار زیادی است که موکوس ترشح

میکنند (غدد برونر). ترشحات روده باریک تحت تأثیر محرکهای تماسی مثل کیموس معدی، تحریکات واگی و هورمونهای خاصی مثل سکرتین صورت میگیرد.

روده یک مایع آبکی ترشح میکند که این ترشح توسط حفرات رودهای یا کریپتهای لیبرکان صورت میپذیرد. اپی تلیوم روده حاوی دو نوع سلول میباشد. سلولهای جامی شکل یا سلولهای گابلت که موکوس ترشح میکنند و سلولهای رودهای یا انتروسیتها که در داخل کریپتها قرار داشته و وظیفه ترشح آب و الکترولیتها را بر عهده دارند.

مکانیسم ترشح بدین صورت است که یـونهای $^{\text{Cl}}$ و $^{\text{HCO}_3}$ به طور فعال به درون لومن روده ترشح می شوند و همزمان با آن یون $^{\text{Na}}$ به صورت غیرفعال و توسط گرادیان الکتریکی به درون کریپتها راه می یابد. به علت ایجاد شرایط اسمزی بالا، آب از داخل بدن به درون لومن روده راه یافته و داخل روده به شدت آبکی می گردد.

آنزیمهای موجود در ترشحات روده باریک هم شامل آنتروکیناز، آنزیمهای پروتئولیتیک (پپتیدازها)، آنزیمهای تجزیه کننده کربوهیدرات (سوکراز، مالتاز، ایزومالتاز و لاکتاز) و آنزیمهای تجزیه کننده چربی (لیپازها) هستند.

ترشحات روده بزرگ

روده بزرگ تنها موکوس و مایعی همانند مایع برون سلولی ترشح میکند و ترشحات این قسمت از دستگاه گوارش تحت تأثیر محرکهای تماسی، رفلکسهای عصبی موضعی و تحریک پاراسمپاتیکی از ناحیه لگن میباشد.

آزردگی و عفونت روده بزرگ سبب میشود تا مخاط آن مقدار زیادی آب و الکترولیت ترشح کند که این عمل سبب اسهال میگردد.

هضم و جذب در لولهٔ گوارش

عمل هضم به روندی گفته می شود که طی آن آنزیمهای ویـژهای سـبب هـیدرولیز مواد غذایی بـه مونومرهای تشکیل دهندهٔ آنها می شوند. لوله گوارش قادر به جذب مواد غذایی کامل نمی باشد. بنابراین مواد غذایی ابتدا باید طی روند هضم به ساختارهای کوچکتری بشکنند تا قابلیت جذب از روده را پیدا کنند. در زیر هضم انواع مختلف مواد غذایی شرح داده می شوند.

هضم کر یو هیدراتها

مهم ترین کربوهیدراتهای موجود در رژیم غذایی شامل نشاسته، سوکروز و لاکتوز میباشند. علاوه بر اینها، کربوهیدراتهای دیگری مثل گلیکوژن، اسید لاکتیک، الکل، اسید پیروویک و ... نیز وارد بدن میشوند.

اولین هضم کربوهیدراتها در بزاق صورت میگیرد. پتیالین موجود در بزاق، نشاسته را به مالتوز، مالتوتریوز و آلفادکسترینها میشکند. در معده، پتیالین وارد شده از بزاق تا مدت کمی به کار خود ادامه میدهد تا زمانی که توسط اسید معده از بین برود.

آمیلاز آزاد شده از لوزالمعده، نشاسته را به مالتوز و گلوکز میشکند. چهار آنزیم نیز در انتروسیتهای روده باریک وجود دارند که کربوهیدراتها را به مونومرهای تشکیل دهنده آنها تبدیل میکنند. لاکتاز، لاکتوز را به گلوکز و گالاکتوز؛ سوکراز، سوکروز را به گلوکز و مالتاز، مالتوز را به گلوکز میشکند. آلفا دکستریناز هم پلیمرهای کوچک گلوکز را تدیل به مونومرهای گلوکز میکند.

هضم پروتئينها

پروتئینهای رژیم غذایی شامل پروتئینهای گیاهی و پروتئینهای حیوانی میباشند. پروتئینها زنجیرههای بلندی از اسیدهای آمینه هستند که توسط پیوندهای پپتیدی به یکدیگر متصل شدهاند. برای هضم پروتئینها، ابتدا باید این نمیشوند. اما به محض ورود به معده تحت تأثیر پپسین به پروتئوزها، پپتونها و پلیپتیدهای بزرگ میشکنند. پپسین ممچنین کلاژن را نیز به مولکولهای کوچک تجزیه میکند. آنزیمهای پروتئولیتیک لوزالمعده که مسئول بیشترین مقدار هسخم پروتئینها در قسمتهای ابتدایی روده باریک میسین، کسیموتریپسین، میسین، کسیموتریپسین، کسیموتریپسین، کسیموتریپسین، کربوکسیهای پپتیداز و الاستاز.

تریپسین و کیموتریپسین، پپتونها و پروتئوزهای بزرگ را به پلیپپتیدهای کوچک میشکنند. کربوکسی پلیپپتیداز هم پلیپپتیدها را به مونومرهای اسید آمینه تجزیه میکند. الاستاز نیز مسئول هضم رشتههای الاستین گوشت میباشد.

پپتیدازهای رودهای که عمدتاً بر روی پرزهای رودهای دوازدهه و ژژونوم واقع شدهاند، پلیپپتیدهای درشت را به ترییبتیدها، دی پیتیدها و تعداد کمی از اسیدهای آمینه

تـــبدیل مـــیکنند. ایــن تــریپپتیدها و دیپــپتیدها وارد انتروسیتها میشوند و در آنجا به سرعت به اسیدهای آمینه تجزیه میگردند. سپس اسیدهای آمینه به داخل خون جذب می شوند.

هضم چربیها

چربی مواد غذایی شامل چربیهای خنثی، فسفولیپیدها، کلسترول و استرهای کلسترول است. چربیها همانند پروتئینها در دهان هضم نمیگردند اما در معده آنزیم بوتیراز، می تواند تری بوتیرین یا چربی کره را هضم نماید. بیشترین هضم چربیها (یا به اصطلاح بهتر، تقریباً تمام چربیها) در روده اتفاق میافتد. صفرا، چربیهای وارد شده به روده را به صورت میسلهای کوچکی در میآورد که آنزیمهای رودهای بتوانند به راحتی روی آنها اثر گذاشته و چربیها را به مولکولهای سازنده شان بشکنند. لیپاز لوزالمعدهای، چربیهای خنثی یا تریگلیسریدها را به فسفولیپاز و ۲ – میونوگلیسریدها میشکند و لوزالمعدهای چرب آزاد و ۲ – میونوگلیسریدها میشکند و فسفولیپاز و A لوزالمعدهای باعث تجزیه فسفولیپیدها استرهای کلسترول را هیدرولیز میکند و لیپاز رودهای هم میتواند همانند لیپاز لوزالمعدهای، چربیهای خنثی را تجزیه میتواند همانند لیپاز لوزالمعدهای، چربیهای خنثی را تجزیه نماید.

مکانیسمهای پایهٔ جذب مواد در دستگاه گوارش تمام موادی که در نتیجه تأثیر انواع آنزیمهای گوارشی به صورت مونومر درآمدهاند از روده کوچک و به مقدار خیلی کمتر (یعنی فقط برخی از مواد) از روده بزرگ جذب میشوند. مکانیسم جذب مواد از رودهٔ کوچک و سپس جذب برخی از موادی که در روده بزرگ به انجام میرسند، در زیر شرح داده می شود.

کل مایعی که در هر روز وارد روده می شود برابر است با مایع خورده شده (۱/۵ لیتر) و مایع حاصل از ترشحات گوارشی (۷ لیتر). از این مقدار مایع، ۱/۵ لیتر آن وارد کولون می شود و بقیه آن عمدتاً توسط روده کوچک جذب می گردد. معده حاوی اتصالات محکمی است که به غیر از مواد بسیار محلول در چربی (مانند آسپیرین و الکل) اجازه جذب هیچ ماده دیگری را نمی دهد.

جذب در رودهٔ کوچک

روده باریک سطح جذبی فوقالساده زیادی دارد. چینخوردگیهای مخاطی روده موسوم به چینهای مسدود شونده (چینهای کرکرینگ)، سطح جذبی مخاط را تا سه برابر افزایش میدهند. پرزهای ریزی که بر روی سطح این چینها قرار گرفتهاند، کل منطقه جذبی را تا ۱۰ برابر دیگر افزایش میدهند و ریزپرزهایی که بر روی هر یک از پرزها وجود دارند، سطح جذبی را تا ۲۰ برابر دیگر نیز افزایش میدهند. بنابراین مجموع این سه عامل سطح جذبی روده را تا ۲۰۰۰ برابر افزایش میدهند.

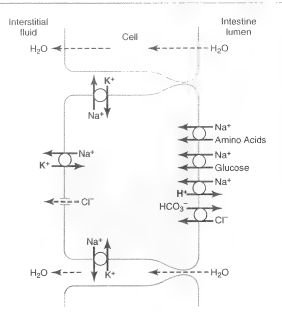
جذب اب

آب در رودهٔ کوچک از طریق اسمز جذب بدن میگردد. به طوری که پس از اینکه برخی از مواد مثل یونها جذب بدن شدند، آب نیز در جهت گرادیان غلظتی خود به مایع میان بافتی راه می یابد. ۹۹ درصد آب موجود در رودهها بدین طریق جذب بدن می شود.

جذب سديم، كلر و بيكربنات

سدیم غالباً توسط مکانیسم انتقال فعال جذب مایع میان بافتی میشود ولی برخی از یونهای سدیم میتوانند از بین سلولهای رودهای نیز جذب گردند. همان طور که در شکل N-1 نشان داده شده است، سدیم توسط پمپ سدیم پتاسیم از غشاً قاعدهای جانبی سلولهای اپی تلیال روده وارد خون میشود و به علت افزایش گرادیان غلظتی سدیم بین محیط داخل و خارج سلولی، یونهای Na^+ از غشاً رأسی سلولهای مزبور با مکانیسم انتشار وارد سلولهای اپی تلیال می گردند.

آلدوسترون جذب سدیم را در روده افزایش میدهد. کلر نیز به علت گرادیان الکتریکی حاصل از جذب Na^+ به صورت غیرفعال در دوازدهه و ژژونوم جذب میشود. اما بی کربنات به صورت غیرمستقیم جذب می گردد. به طوری که در داخل لومن روده، ابتدا با H^+ ترکیب و تشکیل اسید کربنیک میدهد. سپس اسید کربنیک به آب و دی اکسیدکربن می شکند. آب در روده باقی می مانند، اما CO_2 به سرعت جذب خون می شود. این مکانیسم، جذب فعال یون های بیکربنات نامیده می شود.



شکل ۱۱-۲۱. مکانیسم جذب سدیم، کلر، گلوکز و اسیدهای آمینه از لومن روده.

ترشیح بـیش از حـد آب، سـدیم و کــلر از روده بزرگ در برخی از انواع اسهال

سم وبا و برخی دیگر از باکتریهای مولد اسهال می توانند سلولهای اپی تلیال رودهای را به شدت تحریک نموده و آنها را وادار به ترشح مقادیر زیادی از سدیم، کلر و آب نمایند. به عنوان مثال، یکی از زیرواحدهای سم وبا می تواند وارد سلولهای اپی تلیال روده بزرگ شده و سبب ساخت بیش از حد CAMP در آن شود. CAMP نیز تعداد بسیار زیادی از کانالهای کلری را باز کرده و سبب می شود تا تعداد زیادی از یونهای کلر از سلول وارد مجرای روده شوند. یونهای کلر به نوبه خود پمپ سدیم غشای قاعدهای جانبی سلول را فعال کرده و مقدار زیادی سدیم نیز به همراه کلر وارد مجرای روده می گردد. تجمع این یونها سبب اسمز بیش از حد آب از خون شده، به طوری که گاهی ۵ تا ۱۰ لیتر آب به همراه کلرید سدیم به صورت اسهال دفع می گردد.

جذب سایر یونها

کلسیم به طور فعال و بیشتر از دوازدهه جذب می شود اما آهن، پتاسیم، منیزیم و فسفات از تمام قسمتهای روده

می توانند جذب بدن شوند. مکانیسم انتقال این یـونها نـیز همانند کلسیم به صورت فعال میباشد. توجه داشته باشید که یونهای تک ظرفیتی با سهولت بیشتر و در مقدار زیادتری از روده جذب می شوند.

جذب كربوهيدراتها

کربوهیدراتهای مونومر که قادر به جذبشدن از روده باریک هستند شامل گلوکز، گالاکتوز و فروکتوز میباشند.

جذب گلوکز و گالاکتوز کاملاً شبیه به هم می باشد. گلوکز یا گالاکتوز از لبه برسی یا غشای رأسی سلول اپی تلیال با مکانیسم هم انتقالی با سدیم و توسط یک کوترانسپورتر به داخل سیتوپلاسم سلول رودهای وارد می شوند. سپس از قسمت قاعدهای جانبی سلول مزبور به طریقه انتشار تسهیل شده توسط یک حامل مخصوص وارد مایع میان بافتی می گردند.

فروکتوز، هم از غشای رأسی و هم از غشأ قاعدهای – جانبی سلولهای اپی تلیال توسط مکانیسم انتشار تسهیل شده عبور می کند.

جذب پروتئينها

جذب تمامی پروتئینها در دوازدهه و ژژونوم صورت میگیرد. اسیدهای آمینه با هم انتقالی با سدیم و با مکانیسم انتقال فعال ثانویه جذب بدن میشوند. ولی پروتئینهایی که به طور کامل هضم نشدهاند و به صورت دیپپتید یا تریپپتید باقی ماندهاند می توانند از راه پینوسیتوز جذب گردند.

جذب چربیها

چربیها به راحتی جذب خون میشوند. در مرحله اول تمامی چربیها تشکیل میسل میدهند. تشکیل میسلها توسط املاح صفراوی در داخل لومن روده صورت میپذیرد. سپس میسلها به سمت غشأ رأسی سلولهای اپی تلیال روده میروند که در آنجا فسفوگلیسریدها و اسیدهای چرب از میسل جدا شده و وارد سلول میشوند. سپس در داخل سلولهای اپی تلیال، اسیدهای چرب آزاد و مونوگلیسریدهای جذب شده تشکیل گلبولهای کروی شکل را میدهند که به شیلومیکرون معروف هستند. شیلومیکرونهای تولید شده در داخل سلولهای اپی تلیال به درون فضای بین سلولی در داخل سلولهای اپی تلیال به درون فضای بین سلولی انتشار می یابند و بعد از آن می توانند وارد لنف یا خون شوند.

البته این موضوع بیشتر در مورد اسیدهای چرب بلند زنجیره صدق میکند. اسیدهای چرب کوتاه زنجیره از آنجا که بیشتر محلول در آب هستند، مستقیماً و بدون اینکه به شیلومیکرون تبدیل شوند، جذب خون باب میگردند.

جذب و ترشح در روده بزرگ

در روده بزرگ، سدیم فعالانه جذب می شود و کلر به علت گرادیان الکتریکی حاصل از جذب سدیم، جذب بدن می گردد. آب نیز همانند روده کوچک به طریقه اسمز جذب می شود و بی کربنات در تبادل با کلر به طور فعال به لومن رودهٔ بزرگ ترشح می شود. روده بزرگ می تواند روزانه ۵ تا ۸ لیتر آب جذب کند.

در روده بزرگ، باکتریهایی زندگی میکنند که قادرند ویتامین H_1 و تیامین، ریبوفلاوین و گازهایی چون CH_4 (CO_2 چون CH_4 (CO_2 تولید کنند. سه چهارم مدفوع از آب و بقیه آن از ماده خشک (باکتریهای مرده، چربی، مواد غییرآلی، پروتئین، عناصر غذایی درشت هخم نشده، رنگدانههای صفراوی و سلولهای اپیتلیال روده) تشکیل شده است. رنگ قهوهای مدفوع ناشی از مشتقات بیلیروبین یعنی استرکوبیلین و اوروبیلین است و بوی آن ناشی از ایندول، اسکاتول، مرکاپتانها و سولفید هیدروژن میباشد.

اختلالات دستگاه گوارش

برخی از اختالالات دستگاه گوارش بسیار شایع هستند که در اینجا به اختصار به شرح برخی از آنها می پردازیم.

آشالازي

آشالازی به حالتی گفته می شود که اسفنکتر تحتانی مری قادر به شل شدن در طی بلع نیست، بنابراین غذا نمی تواند از مری وارد معده شود. علت این بیماری آسیب شبکه عصبی مینتریک دو سوم تحتانی مری است.

تجمع غذا در محل اتصال مری با معده، به تدریج سبب بـزرگ شدن انتهای تحتانی مری میگردد، حالتی که مگاازوفاژی نام دارد.

گاسترىت

به طور كلى به التهاب مخاط معده، گاستریت گفته می شود.

التهاب ایجاد شده که می تواند به علل میکروبی یا مکانیکی باشد سبب از بین رفتن سد مخاطی معده می شود و بدین ترتیب یون $^+\mathrm{H}$ موجود در اسید معده می تواند سبب تخریب دیواره معده گردد. الکل و آسپیرین نیز از موادی هستند که می توانند با عبور از اتصالات محکم بین سلولهای پوشاننده معده و آسیب به آنها سبب ایجاد گاستریت شوند.

آتروفي معده

گاستریت مزمن و یا خودایمنی مخاط معده به تدریج سبب کاهش توده مخاط معده یا آتروفی آن می شود. مهم ترین مشکلاتی که در این بیماری حادث می شوند، عبارتند از عدم توانایی ترشح اسید هیدروکلریک (آکلریدی) و فاکتور داخلی. در صورت نبود اسید معده، پیسین معدهای قادر به فعالیت نمی باشد. همچنین نبود فاکتور داخلی که در حالت طبیعی از تخریب ویتامین B_{12} در معده و روده جلوگیری کرده و برای جذب آن در ایلئوم ضروری است، منجر به کمخونی کشنده (پرنیسیوز) می گردد.

اولسر پپتیک

اولسر پپتیک یا زخم معده به ناحیهای زخم شده از مخاط معده گفته می شود که ناشی از کار گوارشی آنزیمهای خود معده باشد. اولسر پپتیک زمانی ایجاد می شود که موکوس ترشح شده برای حفاظت از دیواره معده کافی نباشد و همان ناحیه از معده که موکوس کمی ترشح کرده، تحت تأثیر آنزیمهای گوارشی قرار می گیرد و زخم می گردد. شایع ترین مکان ایجاد زخم پپتیک، چند سانتی متری ابتدای پیلور

زخم پپتیک معمولاً به دو دلیل ایجاد می شود: ۱) ترشح بیش از حد اسید و پپسین از مخاط معده و ۲) کاهش توانایی سد مخاطی معدهای – دوازدههای در حفاظت از مخاط در برابر ترشحات اسیدی معده. عفونت معده توسط باکتری هلیکوباکتر پیلوری مسئول بسیاری از انواع زخمهای معده است. سایر عوامل دخیل در ابتلا به زخم پپتیک عبارتند از: سیگار (به علت افزایش تحریک عصبی غدد ترشحی معده) الکل، آسپیرین و سایر داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی (به علت شکستن سد مخاطی معده). درمان این بیماری عمدتاً توسط موارد ذیل صورت می گیرد: ۱) مهارکنندههای رسپتورهای هیستامینی H_2 مانند رانیتیدین که جلوی اثرات

تـحریکی هیستامین را در تـرشح اسید معده میگیرند،
۲) داروهای مهارکننده پـمپ پـروتون از قبیل اُمـپرازول،
۳) اَنتیبیوتیک درمانی در صورت وجود عفونت هلیکوباکتر
پیلوری و ۴) واگوتومی یا قطع عصب واگ معده برای از بین
بردن اثر تحریکی استیلکولین بر ترشح اسید.

بانكراتيت

به التهاب لوزالمعده، پانکراتیت گفته می شود. این التهاب می تواند ناشی از مصرف الکل باشد یا به علت انسداد مسیرهای خروج آنزیمهای گوارشی لوزالمعده باشد که باعث فعال شدن آنزیمهای گوارشی در داخل لوزالمعده و هضم قسیمتهایی از آن می شود. لازم به ذکر است که در پانکراتیت، جزایر لانگرهانس آسیب نمی بینند.

سوعجذب در مخاط روده باریک

تمامی عواملی که سبب کاهش جذب مواد غذایی از مخاط روده می شوند، روی هم تحت عنوان اسپر و خوانده می شوند. این اختلال را به دو نوع اسپروی غیرگرمسیری و گرمسیری تقسیم بندی می کنند. اسپروی غیرگرمسیری عمدتاً ناشی از حساسیت روده ها به گلوتن موجود در گندم و چاودار می باشد. در این بیماری، گلوتن سبب تخریب سلولهای روده ای می شود. اسپروی گرمسیری ناشی از التهاب مخاط روده به علت عوامل عفونی ناشناخته است. در مراحل اولیه اسپرو جذب روده ای چربی بیشتر از جذب سایر مواد غذایی مختل می شود. بنابراین چربی در مدفوع دفع شده و مدفوع چرب یا استئاتوره ایجاد می شود.

آپاندیسیت

التهاب آپاندیس را آپاندیسیت می گویند و علائم آن عبارت است از دردهای ناحیه میانی شکم، انسداد حاد روده باریک و استفراغ.

سو ست

یبوست به حرکت آهسته مدفوع در رودهٔ بزرگ گفته می شود که به علت توقف طولانی مدت مدفوع در روده، آب آن جذب شده و مدفوع بسیار خشک می گردد. یبوست علل گوناگونی دارد و می تواند ناشی از اجابت مزاج نامنظم یا بیماری های حرکتی رودهٔ بزرگ باشد.

یکی از علل پاتولوژیک یبوست، بیماری مک کـوور یا هیر شپرونگ است. در این بیماری به علت کمبود یا فقدان سلولهای عـقدهای در شبکه مینتریک بخشی از کـولون سیگموئید، حرکات دودی در آن بخش از روده وجود نخواهند داشت. در نتیجه حرکات رودهای هر چند روز یک بار یا گاهی هفتهای یک بار ایجاد میشوند.

استهال

تخلیه مکرر و غیرطبیعی مدفوع آبکی به علت حرکت سریع مدفوع در روده بزرگ، اسهال نامیده می شود. اسهال می تواند به علل روانی و یا التهاب رودهها باشد و یا ناشی از سم وبا باشد که قبلاً توضیح داده شد. انتریت یا التهاب انتهای دیستال ایلئوم و بیماری کولیت اولسرو از علل دیگر ابتلا به اسهال می باشند. کولیت اولسرو به معنی التهاب و زخمی شدن قسمت اعظم جدار روده بزرگ است که احتمالاً ناشی از اثر تخریبی آلرژیک یا ایمنی است و یا می تواند در نتیجه ابتلا به یک عفونت باکتریایی مزمن ایجاد گردد.

استفراغ

استفراغ سبب برگرداندن مواد غذایی وارد شده، به قسمتهای فوقانی دستگاه گوارش، سپس به دهان و از آنجا به بیرون می شود. اتساع یا تحریک بخشهای فوقانی دستگاه گوارش سبب ارسال پیامهایی از رشتههای عصبی خودمختار به مرکز استفراغ در بصل النخاع می شود. مرکز استفراغ پیامهای خود را از راه اعصاب جمجمهای پنجم، هفتم، نهم، دهم و دوازدهم به بخش فوقانی دستگاه گوارش ارسال می کند و سبب ایجاد حرکات ضددودی و بازکردن اسفنکترهای فوقانی و تحتانی می شود. بدین ترتیب مواد غذایی از راه دهان به بیرون می ریزند.

همچنین ناحیه کوچکی در نزدیکی کف بطن چهارم مغزی وجود دارد که ناحیه حساس شیمیایی نامیده میشود و می تواند توسط برخی از مواد تحریک شود و ایجاد استفراغ کند. بالاخره یک بیماری به نام بیماری حرکت وجود دارد که در آن گیرندههای لابیرنتی موجود در گوش حساس شده و از راه هستههای دهلیزی به مرکز استفراغ پیامهایی ارسال میکنند که آن نیز سبب استفراغ می شود. معمولاً استفراغ با احساس تهوع همراه است اما گاهی بدون تهوع نیز رخ می دهد.



متابولیسم مواد و تنظیم دما

متابوليسم مواد غذايي

متابوليسم كريوهيدراتها

همان طور که گفته شد، تجزیه تمام کربوهیدراتها به تولید گلوکز، گالاکتوز و فروکتوز منجر میشود. تقریباً تمام گالاکتوز و مقدار زیادی از فروکتوز نیز به گلوکز تبدیل میگردند.

گلوکز در اکثر بافتهای بدن توسط مکانیسم انتشار تسهیل شده وارد سلولها می شود، اما از غشای دستگاه گوارش و ایی تلیوم توبولهای کلیوی به واسطه همانتقالی با سدیم (انتقال فعال ثانویه) وارد سلول می گردد. به استثنای سلولهای کبدی و مغزی، ورود گلوکز به سایر سلولها به وجود انسولين وابسته است. گلوكز به محض ورود به سلولها تحت تأثير آنزيم گلوكوكيناز (در سلولهاي كبدي) و آنزیم هگزوکیناز (در سایر سلولها) قرار گرفته و فسفوریله میگردد. گلوکز فسفوریله می تواند برای تولید انرژی به کار رود یا در سلولهای کبدی و عضلانی به صورت یک پلیمر بزرگ به نام گلیکوژن ذخیره گردد. واکنش تولید گلیکوژن، گلیکوژنز نامیده میشود. سلولهای کبدی میتوانند ۵ تا ۸ درصد وزن خود، گلیکوژن ذخیره کنند اما سلولهای عضلانی تنها ۱ تا ۳ درصد از وزن خود را به ذخیره گلیکوژن اختصاص مى دهند. با اين حال به علت توده وسيع عضلات بدن، ذخيره کل گلیکوژن در عضلات بیشتر از کبد است. گلوکز در صورت نیاز می تواند با مکانیسم گلیکوژنولیز توسط آنزیم فسفوریلاز از گلیکوژن جدا شده و مورد استفاده قرار گیرد. هورمونهای ایی نفرین و گلوکاگون با افزایش دادن تولید cAMP در داخل سلولها، فسفوریلاز را فعال نموده و روند گلیکوژنولیز را تسريع ميكنند.

واکنشهای ذخیره و آزادسازی گلوکز تحت تأثیر عوامل

مختلف عصبی و هورمونی و یا سایر عوامل قرار دارند. انرژی موجود در گلوکز طی روندهای گلیکولیز، چرخه کربس یا چرخه اسید سیتریک و سایر مسیرهای متابولیک، آزاد شده و تبدیل به ATP می شود. ATP یک مولکول پرانرژی است که به راحتی تولید و تجزیه می شود و در همه جای بدن می تواند به عنوان منبع انرژی مورد استفاده قرار گیرد.

طی روند گلیکولیز، هر مولکول گلوکز در نهایت به دو مولکول اسید پیروویک تبدیل می شود و ۲ عدد ATP ساخته می شود. در غیاب اکسیژن، اسید پیروویک به اسید لاکتیک تبدیل می شود. اسید لاکتیک می تواند توسط قلب برای مصرف انرژی مورد استفاده قرار گیرد. سپس با در دسترس گرفتن اکسیژن، بخش اعظمی از اسید لاکتیک دوباره به گلوکز تبدیل می شود.

در حضور اکسیژن هر مولکول گلوکز می تواند مقدار فراوانی انرژی (ATP) تولید کند. ابتدا مولکولهای اسید پیروویک به استیل کوآنزیم A تبدیل می شوند. سپس استیل کوآنزیم A وارد یک سری از واکنشها موسوم به چرخه کوآنزیم A وارد یک سری از واکنشها موسوم به چرخه نیز در چرخه کربس) می گردد. ۲ مولکول ۱۶۹ مولکول بنز در چرخه کربس ساخته می شود. در این چرخه ۶۰ مولکول هیدروژن نیز ساخته می شود که بعداً برای تولید انرژی مورد استفاده قرار می گیرند، به طوری که تقریباً ۹۰ درصد از کل ATP تولید شده در جریان متابولیسم گلوکز، در جریان اکسیداسیون بعدی این اتمهای هیدروژن ساخته می شود. اکسیداسیون هیدروژن توسط رشتهای از واکنش ها در میتوکندری به انجام می رسد. تشکیل ATP به این شیوه را فسفوریلاسیون اکسیداتیو می نامند. در این مرحله از واکنش ها ۳۸ مولکول ATP تشکیل می گردد. پس متابولیزه شدن گلوکز در حضور اکسیژن در مجموع سبب تولید ۳۸

ساد والله الالماد الماد

گلیکولیز تنها راه تجزیه و مصرف گلوکز برای تأمین انرژی نیست. مکانیسم دوم و مهم تجزیه و اکسیداسیون گلوکز، مسیر پنتوز فسفات (مسیر فسفوگلوکونات) نام دارد که مسئول ۳۰ درصد از تجزیه گلوکز در کبد و حتی بیشتر از آن در سلولهای چربی است. طی این مسیر، تمامی گلوکز به CO₂ و هیدروژن تبدیل میشود. سپس یونهای هیدروژن می می توانند وارد مسیر فسفوریلاسیون اکسیداتیو شوند و ATP تولید نمایند.

هنگامی که ذخایر کربوهیدرات در بدن به کمتر از حد طبیعی برسد، مقادیر متوسطی گلوکز میتواند از اسیدهای آمینه و بخش گلیسرول چربی ساخته شود. این فرآیند، گلوکونئوژنز نامیده میشود. کاهش کربوهیدراتهای سلولی و قند خون، محرکهای اصلی در افزایش میزان گلوکونئوژنز هستند.

متابوليسم چربىها

لیپیدها یا چربیها شامل چربیهای خنثی، فسفولیپیدها، کلسترول و چندین مادهٔ کم اهمیت دیگر هستند.

چـربیهای خـنثی (تـریگلیسریدها) در خـون تـوسط شیلومیکرونها حمل میشوند. شیلومیکرونها هنگام عبور از کنار بافت چربی یا کبد تحت تأثیر آنزیم لیپوپروتئین لیپاز قرار گرفته و چربیهای خنثی وارد سلولهای کبدی یا چربی میگردند. همچنین لیپاز دیگری بـه نـام لیپاز حسـاس بـه هورمون وجود دارد که تحت تأثیر هورمونهای خاصی فعال شده و سبب تجزیه چربیها میشود. پس از برداشته شـدن تریگلیسریدها، بقایای شیلومیکرونها کـه بـه طـور عـمده سرشار از کلسترول میباشند، بـه سـرعت از پـلاسما پـاک مـیشوند. بـقایای شیلومیکرونها بـه رسپتورهای سطح سلولهای اندوتلیال سینوزوئیدهای کبدی متصل میشوند. آپولیپوپروتئین عـکه بر سطح شـیلومیکرونها واقع شـده توسط سلولهای کبدی ترشح میگردد و در پاکسازی پلاسما از لیپوپروتئینها نقش مهمی دارد.

فسفولیپیدها و کلسترول نیز توسط چهار نوع لیپوپروتئین در خون منتقل شده و به بافت چربی یا بافت مورد استفاده دیگر حمل می گردند. مولکولهای چربی می توانند تحت اثر آنزیمهای گوناگون دخیل در متابولیسم چربی قرار گرفته و انرژی حاصل از آنها به صورت ATP ذخیره می گردد. لازم به

ذکر است که چربیها اغلب در نبود مقادیر کافی کربوهیدرات مورد استفادهٔ انرژیزایی قرار میگیرند و در غیر این صورت خود مولکولهای چربی میتوانند در ساختارهای بدن مثل غشاء سلول، پوشش میلینی و یا در سایر جاهای بدن مورد استفاده قرار گیرند.

عمدهترین چربیهای غذا که بیرای مصرف انیرژی در بدن تجزیه میشوند، تری گلیسریدها هستند که به اسیدهای چرب و گلیسرول هیدرولیز میشوند. تقریباً تمام سلولهای بدن به جز سلولهای مغز و گلبولهای قرمز خون میتوانند از اسیدهای چرب به واسطه یک پروتئین حامل موسوم به کارنیتین وارد میتوکندری شده و در آنجا تجزیه و اکسید میگردند. هر مولکول اسید چرب در میتوکندری با رهایش تدریجی قطعات دو کربنی به شکل استیل کوآنزیم A (استیل کوآ) تجزیه میشود، فرآیندی که بتا اکسیداسیون نام دارد. استیل کوآی میشود، فرآیندی که بتا اکسیداسیون نام دارد. استیل کوآی میاصود همانند متابولیسم گلوکز، وارد چرخه کربس و سپس مسیر فسفوریالاسیون اکسیداتیو شده و ATP میسازد.

دو مولکول استیل کوآ در کبد به یکدیگر متصل شده و اسید استواستیک را میسازند. سپس بخشی از اسید استواستیک نیز در کبد به اسید بتا هیدروکسی بوتیریک و استون تبدیل میگردد. به مجموع این سه ماده، اجسام کتونی گفته میشود. هنگامی که گلوکز در دسترس نباشد و یا نتواند برای تولید انرژی مورد استفاده قرار گیرد (مثلاً در دیابت قندی)، بدن از چربی برای تولید انرژی استفاده میکند. در این حالت غلظت اجسام کتونی در خون و مایعات بدن افزایش مییابد، حالتی که به کتوز یا کتواسیدوز موسوم بست.

هنگامی که کربوهیدرات وارد شده به بدن بیش از حد ذخیره گلیکوژن باشد، مابقی آن تبدیل به تریگلیسرید مسی شود. بخش گلیسرولی تریگلیسریدها را آلف گلیسروفیفات تشکیل میدهد که از گلوکز حاصل می شود.

فسفولیپیدها و کلسترول انواعی از چربیها هستند که نقش اصلی آنها ساخت ساختارهای تخصص یافته و به ویژه غشاهای سلولی می باشد. این نوع از چربیها توسط ساختارهایی موسوم به لیپوپروتئینها در خون گردش می کنند.

تجمع چربی در سطح جدار داخلی شریانها، پلاکهای آترومی را تشکیل میدهد. به مرور زمان، این پلاکها سفت

و سخت میگردند. همچنین، اغلب نمکهای کلسیم به همراه کلسترول و سایر لیپیدها در این پلاکها رسوب میکنند و سبب کلسیفیکاسیون استخوانها و سختشدن آنها همانند استخوان میگردند. به این حالت آترواسکلروز یا سختشدن شریانها اطلاق میشود که بخش عمدهای از مرگ و میرهای ناشی از بیماریهای عروق خونی را تشکیل میدهد. یکی از عوامل مهم در تشکیل آترواسکلروز، غلظت بالای کلسترول در پلاسمای خون به شکل لیپوپروتئینهای کمچگالی (LDL) است. در عوض ثابت شده است که لیپوپروتئینهای پرچگالی (HDL) از ابتلا به آترواسکلروز جلوگیری کرده و حتی میتوانند کریستالهای کلسترولی را که شروع به رسوب در جدار شریانها کردهاند، جذب کنند.

متابوليسم يروتئينها

پروتئینها به محض ورود به سلول توسط ریبوزومها و mRNA با هم دیگر ترکیب شده و پروتئینهای سلولی را میسازند. پروتئینهای مهم خون عبارتند از آلبومین، گلوبولینها و فیبرینوژن. آلبومین در حفظ فشار اسمزی کلوئیدی خون یا فشار انکوتیک نقش خود را ایفاء میکند. گلوبولینها هم مسئول ایمنی ذاتی و اکتسابی هستند و بالاخره فیبرینوژن در جریان لخته شدن خون به کار میرود. تمام فیبرینوژن، آلبومین و حدود ۸۰ درصد از گلوبولینها در کبد ساخته می شوند.

پروتئینهای موجود در پلاسما در صورت لزوم میتوانند تجزیه شده و اسیدهای آمینه آنها برای ساخت پروتئینهای جدید مورد استفاده قرار گیرند.

اسیدهای آمینه موجود در بدن به دو دسته اسیدهای آمینه ضروری و غیرضروری تقسیم میشوند. ۱۰ عدد از اسیدهای آمینه موجود در بدن جانوران میتوانند در بدن آنها تولید شوند و نیاز به حضور آنها در مواد غذایی نیست. به این دسته از اسیدهای آمینه، اسیدهای آمینه غیرضروری گفته میشود ولی ۱۰ نوع دیگر نمیتوانند در بدن جانوران تولید گردند و لازم است از طریق مواد غذایی وارد بدن آنها شوند. بدین ترتیب به آنها اسیدهای آمینه ضروری گفته میشود.

هرگاه بدن بخواهد از اسیدهای آمینه برای تولید انرژی استفاده کند، ابتدا با مکانیسم درآمیناسیون، عامل آمینی آنها را بر میدارد. سپس مولکولهای حاصل می توانند وارد واکنشهای اکسیداسیون شوند. این امر به طور عمده با

ترانس آمیناسیون یعنی انتقال گروه آمین به برخی از مواد پذیرنده انجام می شود. عمدتاً گروه آمین از اسید آمینه به آلفا – کــتوگلوتاریک اسید منتقل می شود. سپس آلفا – کتوگلوتاریک اسید به اسید گلوتامیک تبدیل می گردد. پس از آن اسید گلوتامیک می تواند همچنان گروه آمین را به مواد دیگری منتقل کند و یا آن را به شکل آمونیاک (NH_3) آزاد نماید.

آمونیاک حاصل از تجزیه پروتئینها در کبد تبدیل به اوره میگردد. کلیه مراحل متابولیسم پروتئینها نیز تحت تأثیر عوامل هورمونی گوناگون و یا سایر عوامل دیگر است. به عنوان مثال انسولین، هورمون رشد، تستوسترون و استروژنها ساخت و ذخیره پروتئینها را افزایش میدهند و گلوکوکورتیکوئیدها باعث تجزیه آنها میگردند. اثر تیروکسین بر متابولیسم پروتئینها دوگانه است، یعنی در حضور گلوکز باعث ذخیره پروتئینها شده اما در فقدان گلوکز سبب تجزیه ذخایر پروتئینی میشود.

فيزيولوزيكبد

آناتومى فيزيولوژيك كبد

شكل ۱-۱۳ مقطع عرضي از يك لبول كبد كه واحد عملکردی آن است را نشان میدهد. لبول کبدی حول یک ورید مرکزی سازمان می یابد که به وریدهای کبدی و سیس، به ورید اجوف تخلیه می شود. هر لبول به طور عمده شامل تعداد زیادی از صفحههای کبدی است. هر صفحه کبدی به اندازه دو سلول ضخامت دارد و بین سلولهای مجاور هم، مجاری صفراوی واقع شدهاند که به مجاری صفراوی در دیواره فیبروزی جداکننده لبولهای کبدی مجاور تخلیه می شوند. در این نقطه، ونولهای کوچک پورت قرار دارند که به طور عمده خون خود را از جریان وریدی خارج شده از دستگاه گوارش از طریق ورید پورت دریافت میکنند. از این ونولها، خون به داخل سینوزوئیدهای مسطح و منشعب کبدی واقع در بین صفحههای کبدی و سپس به ورید مرکزی تخلیه می شود. پوشش اندوتلیال سینوزوئیدها سوراخهای بسیار بزرگی دارد. در زیر این پوشش، بین سلولهای اندوتلیال و سلولهای کبدی، فضاهای باریک بافتی به نام فضاهای دیس یا فضاهای دور سینوزوئیدی قرار دارند. میلیونها فضای دیس توسط عروق لنفاوی در دیـواره بـین

لوبی به یکدیگر متصل میشوند و مایع اضافی این فضاها توسط لنف برداشته میشود.

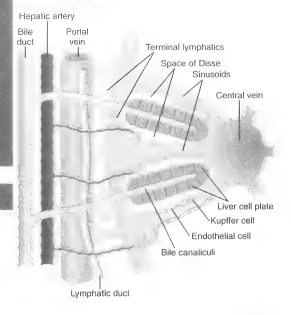
کبد به علت داشتن جریان خون بالا و مقاومت عروقی پائین دارای خون بسیار زیادی است. اما زمانی که سلولهای پارانشیم کبدی از بین میروند، بافت فیبروزی جایگزین آنها میشود که دور عروق خونی را گرفته و از جریان خون وارده به کبد به شدت میکاهد. این بیماری سیروز کبدی نام دارد و شایع ترین علت آن مسمومیت با الکل میباشد. کبد به دلیل جریان خون بالایش به عنوان منبع ذخیره خون عمل میکند و در هنگام کاهش حجم خون می تواند به عنوان تأمین کننده خون اضافی باشد. فشار بالای عروق کبدی در بعضی از مواقع سبب خروج یا نشت مایع به حفره شکم میشود که این حالت آسیت نام دارد.

کبد قابلیت فوقالعاده زیادی در بازسازی تودهٔ خود دارد و هنگامی که قطعهای از آن از بین برود، به سرعت آن قطعه را بازسازی میکند.

کبد حاوی ماکروفاژهای زیادی است که در نقش پاککنندههای خونی عمل میکنند و خونی که حاوی باکتریهای کولونی است و از دستگاه گوارش وارد کبد شده، توسط این ماکروفاژها پاکسازی میگردد.

کبد همچنین اعمال متابولیکی زیادی دارد. این عضو عمل ذخیره گلیکوژن، تبدیل گالاکتوز و فروکتوز به گلوکز، گلوکونئوژنز و ساخت بسیاری از ترکیبات شیمیایی از فرآوردههای واسطهای متابولیسم کربوهیدراتها را برعهده دارد. در مورد متابولیسم چربی در کبد میتوان گفت که کبد جایگاه اکسیداسیون اسیدهای چرب به منظور تأمین انرژی و محل ساخت مقدار زیادی کلسترول، فسفولیپید و اغلب لیپوپروتئینها است.

در کبد، دز آمیناسیون اسیدهای آمینه، تشکیل اوره برای برداشت آمونیاک از مایعات بدن، ساخت پروتئینهای پلاسما و بالاخره تبدیل اسیدهای آمینه مختلف به یکدیگر و ساخت مواد دیگر از اسیدهای آمینه به انجام میرسند. تقریباً تمام پروتئینهای پلاسما به استثنای بخشی از گاماگلوبولینها توسط سلولهای کبدی ساخته میشوند. کبد محل ذخیره ویتامینها، آهن (به شکل فریتین)، محل ساخت پروتئینهای انعقادی خون و محل حذف داروها و سایر مواد دفعی است.



شکل ۱۳۰۱ ساختار اصلی یک لبول کبدی،

بىلىروبىن

بیلی روبین رنگدانه زرد مایل به سبزی است که از تجزیه هموگلوبین حاصل می شود و ابزار بی نهایت ارزشمندی برای تشخیص بیماری های همولیتیک خون و انواع مختلف بیماری های کبدی می باشد. نحوه تشکیل بیلی روبین به طور خلاصه به این صورت است: پس از پایان عمر گلبول های قرمز، غشای سلولی آنها پاره شده و هموگلوبین آنها آزاد می شود. هموگلوبین توسط ماکروفاژهای سراسر بدن فاگوسیته شده و به گلوبین و هم تبدیل می گردد. حلقه هم متشکل از آهن و ۴ هسته پیرولی می باشد. هسته های پیرولی در ماکروفاژها به بیلی وردین تبدیل می شوند و این پیرولی در ماکروفاژها به بیلی روبین تبدیل می شود. این بیلی روبین آزاد به آلبومین متصل شده و توسط جریان خون بیلی روبین آزاد به آلبومین متصل شده و توسط جریان خون می مردوج (کونژوگه) شده و سپس از طریق صفرا به داخل روده می رود.

نیمی از بیلی روبین کونژوگه در رودهها به اوروبیلی نوژن تبدیل می شود که به داخل خون جذب شده و سپس مقدار کمی از آن وارد ادرار می گردد و بقیه دوباره به روده باز می گردد. اوروبیلی نوژن ادراری پس از مجاورت با هوا تبدیل

به اوروبیلین میگردد.

بیماری زردی یا پرقان

علت معمول بیماری زردی، وجود مقدار زیادی از بیلی روبین در مایعات خارج سلولی به صورت بیلی روبین آزاد یا کونژوگه است. شایع ترین علل زردی عبارتند از: افزایش تخریب گلبولهای قرمز خون، انسداد مجاری صفراوی یا آسیب سلولهای کبدی. زردی به دو نوع همولیتیک و انسدادی وجود دارد. زردی همولیتیک ناشی از همولیز گلبولهای قرمز خون است و زردی انسدادی به علت انسداد مجاری صفراوی یا بیماریهای کبد ایجاد می گردد.

برای تشخیص زردی همولیتیک و انسدادی از یکدیگر، فقط کافی است که تشخیص دهیم، بیلیروبین خون از نوع کیونژوگه است یا آزاد. در زردی همولیتیک تقریباً تمام بیلیروبین پلاسما از نوع آزاد است، اما در زردی انسدادی ابتدا بیلیروبین در کبد کونژوگه میشود و چون قادر به ترشح به داخل صفرا نمیباشد، وارد خون میشود. بنابراین در این بیماری، بیلیروبین پلاسما عمدتاً از نوع کونژوگه است. علاوه بر این، در زردی انسدادی، هیچ بیلیروبینی وارد روده نمیشود تا به اوروبیلین یا استرکوبیلین تبدیل شود. بنابراین ادرار فاقد اوروبیلینوژن میباشد و مدفوع نیز به علت کمبود استرکوبیلین و سایر رنگدانههای صفراوی به رنگ خاکستری در میآید. بالاخره برای افتراق بیلیروبین کونژوگه و آزاد، از آزمونی موسوم به واکنش واندنبرگ استفاده میشود.

تنظيم تغذيه و ويتامينها

ثبات وزن و ترکیب بدن در زمان طولانی نیازمند آن است که دریافت انرژی با مصرف آن همخوانی داشته باشد. برای این منظور مکانیسمهای کنترلی کوتاه مدت و بلند مدت در بدن وجود دارند که به این ثبات کمک میکنند و در شرایط گرسنگی و سیری، حیوان را وادار به رفتارهای خاص تغذیهای میکنند.

پیش از بحث در مورد تنظیم دریافت و دفع مواد غذایی، ابتدا لازم است مختصری به بحث در مورد خود مواد غذایی بپردازیه، رژیم غذایی عمدتاً حاوی کربوهیدراتها، پروتئینها و چربیها میباشد. به طور متوسط، هر گرم کربوهیدرات و پروتئین در بدن ۴ کیلوکالری انرژی تولید

میکنند، اما هر گرم چربی ۹ کیلوکالری انـرژی آزاد میکنند، پس چربیها از نظر تغذیهای، انرژی بیشتری تولید میکنند.

ىهرە تىقسى

به نسبت برون ده دی اکسید کربن به مصرف اکسیژن، بهره تنفسی گفته می شود. این عدد برای کربوهیدراتها ۱، برای چربیها $\frac{1}{2}$ و برای پروتئینها $\frac{1}{2}$ میباشد. بهره تنفسی با نسبت تبادل تنفسی (برون ده $\frac{1}{2}$ تقسیم بر دریافت $\frac{1}{2}$ متفاوت است. در عرض یک ساعت یا بیشتر، نسبت تبادل تنفسی دقیقاً برابر با بهره تنفسی واکنشهای متابولیک در سراسر بدن می شود.

مراكز عصبى تنظيم دريافت غذا

گرسنگی و سیری دو حالتی هستند که مراکز خاصی از هیپوتالاموس را تحریک میکنند. چند مرکز نورونی در هیپوتالاموس وجود دارند که در کنترل دریافت غذا مشارکت میکنند. هستههای خلفی جانبی هیپوتالاموس به عنوان مرکز تغذیه عمل میکنند و تحریک این مناطق سبب میشود حیوان حریصانه غذا بخورد. در مقابل، تخریب هیپوتالاموس جانبی سبب کاهش تمایل به غذا و لاغری میشود. در عوض هسته شکمی میانی هیپوتالاموس به عنوان مرکز سیری عمل میکند. جدول ۱-۱۳۰ نوروترانسمیترها و هورمونهایی که بر مراکز سیری و گرسنگی در هیپوتالاموس تأثیر میگذارند را نشان میدهد.

مــــيانجىهاى عـــصبى هـــيپوتالاموسى تنظيمكننده تغذيه

نورونهای پرواوپیوملانوکورتین (POMC) که هورمون محرک ملانوسیت (α -MSH) و رونوشت مربوط به کوکائین و آمفتامین (CART) را ترشح می کنند و نورونهایی که مواد اورکسیژنیک (محرک گرسنگی) مانند نوروپپتید γ (NPY) و پروتئین مرتبط با آگوتی (AGRP) را میسازند، در هسته قوسی هیپوتالاموس وجود داشته و کنترل کننده اشتها و مصرف انـرژی میباشند. فعالیت نورونهای POMC دریافت غذا را کاهش و مصرف انرژی را افزایش میدهد، در حالی که فعالیت نورونهای NPY-AGRP، دریافت غذا را فزایش و مصرف انـرژی را کاهش میدهد. هـورمونهای افزایش و مصرف انـرژی را کاهش میدهد. هـورمونهای تنظیم کننده اشتها مانند لپتین، انسـولین، کـولهسیستوکینین

ِ هيپوتالاموس تأثير ميگذارند.	اکز غذاخوردن و گرسنگی در	ها و هورمونهایی که بر م	-ول ۱۳۱ نوروترانسمیتر
-------------------------------	--------------------------	-------------------------	-----------------------

7. G. 00 00 0 0	
مهارکنندههای غذا خوردن (آنورکسیژنیک)	محرکهای غذا خوردن (اورکسیژنیک)
(lpha-MSH) $lpha$ هورمون محرک ملانوسیت	نوروپپتید Y (NPY)
لپتين	پروتئین مربوط به اَگوتی (AGRP)
سروتونين	هورمون تغليظ كننده ملانين (MCH)
نوراپینفرین	اورکسین A و B
هورمون آزادكنندۀكورتيكوتروپين	اندورفينها
انسولين	گالانين (GAL)
كولەسىستوكىنىن (CCK)	اسیدهای اَمینه (گلوتامات و گامااَمینوبوتیریک اسید)
پپتید شبه گلوکاگون (GLP)	گرلین
رونوشت مربوط به کوکائین و أمفتامین (CART)	كورتيزول
پپتید ۲۷ (PYY)	اندوكانابينوئيدها

(CCK) و گرلین به طور عمده از طریق اثر بر این مسیرها، اثرات خود را در تنظیم دریافت غذا اعمال میکنند.

 α -MSH تــرشح شـده از نـورونهای POMC بـا اثـر بـر α -MSH بـا اثـر بـر رســپتورهای مـلانوکورتینی (MCR) و فـعال کـردن آنـها، دریــافت غــذا را کـاهش داده و مـصرف انـرژی را افـزایش میدهد. این اثرات عمدتاً از طریق رسپتورهای CR-3 و MCR-4 روی میدهند.

عواملی که مقدار دریافت غذا را تنظیم میکنند تنظیم کوتاه مدت

زمانی که گرسنگی، فرد را وادار به غذاخوردن میکند، برخی از عوامل بلافاصله پس از مصرف مقداری غذا، وی را از خوردن زیاد باز میٔدارند. این عوامل عبارتند از: پرشدن دستگاه گوارش و به خصوص اتساع معده و دوازدهه، برخی از عوامل هورمونی مثل کولهسیستوکینین و گیرندههای دهانی. علاوه بر این در حالت گرسنگی، هورمونی به نام گرلین ولاوه بر این در حالت گرسنگی، هورمونی به نام گرلین (ghrelin) از سلولهای اسیدساز معده آزاد می شود که میل به غذاخوردن را افزایش می دهد.

تنظيم بلند مدت

علاوه بر تنظیم کوتاه مدت، با توجه به نیازهای آتی بدن حیوان، سیستمهای هیومئوستاتیک و تنظیمکننده میزان ذخایر انرژی بدن، حیوان را وادار به تغذیه یا عدم تغذیه

مینمایند. میزان ذخایر گلوکز، اسیدهای آمینه و اسیدهای چرب، پیامهای فیدبکی صادره از بافت چربی و ... عـوامـلی هستند که در تنظیم بلند مدت میزان تغذیه مشارکت دارند.

جاقي

چاقی به معنای چربی بیش از حد بدن است. شاخص تودهٔ ددن (BMI) علامتی است که نشانگر میزان چربی بدن است و به صورت زیر محاسبه می شود:

BMI = $\frac{ej(i)}{(قد به متر)}$

از نظر بالینی، BMI بین ۲۵ تا ۲۹/۹ کیلوگرم بـر مـتر مربع، اضافه وزن و بیش از ۳۰ کیلوگرم بر متر مـربع چـاقی نامیده میشود. چاقی میتواند به علت میزان زیـاد دریـافت غذا یا کم تحرکی فرد به وجود اَید. البته عوامل نوروژنیک و عوامل ژنتیکی هم در چاقی تأثیر دارند.

درمانهای دارویی چاقی عبارتند از: آمفتامینها (که اشتها را کاهش میدهند)، سیبوترامین (یک مادهٔ سمپاتومیمتیک کاهندهٔ اشتها و افزایندهٔ مصرف انرژی) و اورلیستات (یک مهارکنندهٔ لیپاز که جذب رودهای چربی را کاهش میدهد). همچنین به واسطه درمانهای جراحی مختلف نیز میتوان حجم معده را کوچکتر نمود که فرد با خوردن مقادیر کم غذا، احساس سیری نماید.

لاغرى

لاغری در مقابل چاقی قرار دارد و با کاهش شدید وزن مشخص می شود. لاغری می تواند ناشی از موجودی ناکافی غذا یا شرایط پاتوفیزیولوژیکی باشد که تمایل به غذا را به شدت کاهش می دهند. لاغری مفرط و پیشرونده را کاشکسی مینامند. کاشکسی و بیاشتهایی در بسیاری از انواع سرطانها، بیماری AIDS و اختلالات ایمنی مزمن مشاهده می شود. تعدادی از سیتوکاینهای التهابی نیز در بروز کاشکسی نقش دارند و به نظر می رسد که با فعال سازی سیستم ملانوکورتین در هیپوتالاموس، اشتها را کاهش می دهند. این سیتوکاینها عبارتند از: فاکتور نکروز توموری آلفا (TNF-α)، اینترلوکین – ۱۶ و فاکتور ایجاد کننده پروتئولیز.

ويتامينها

ویتامینها ترکیبات آلی ضروری رژیم غذایی هستند که در مقادیر اندک، به حفظ فعالیتهای متابولیسمی طبیعی بافتها کمک میکنند. ویتامینها به دو دسته محلول در چربی (A,D,E,K) و محلول در آب تقسیم میشوند. در زیر به شرح مختصر هر کدام از ویتامینها میپردازیم.

ويتامين A

این ویتآمین در جگر، زرده تخم مرغ، اسفناج، هویج و ... یافت میشود و جزء اصلی رودوپسین میباشد. ویتامین A برای رشد و تکامل طبیعی استخوان مورد نیاز است و در صورت کمبود آن اختلال در رشد و تکامل استخوانها و شب کوری به وجود میآید. کمبود ویتامین A سبب رشد غیرطبیعی سلولهای اپیتلیال میشود که نتایج آن عبارتند از: پوسته پوسته شدن پوست و آکنه، رشد ناکافی و توقف رشد اسکلتی، نارسایی تولید مثل به همراه آتروفی اپیتلیوم زایای بیضهها و توقف چرخههای جنسی در زنان، کدورت قرنیه و کوری. مقادیر زیاد این ویتامین سبب تهوع و ایجاد ترک در لبها میشود.

ويتامين D

ویتامین D در روغن جگر ماهی و زردهٔ تخممرغ یافت می شود و نیز در اثر تابش نور خورشید بر پوست تولید می شود. این ویتامین برای جذب کلسیم از روده و بازجذب

کلسیم از توبولهای کلیوی لازم است. کمبود این ویتامین می تواند به بیماری راشی تیسم منجر شود. مسمومیت با این ویتامین D، اختلالات گوارشی و سنگهای کلیوی را سبب می شود.

ويتامين E

گوشت، جگر، شیر، گندم و سویا حاوی ویتامین ${f E}$ هستند. ویتامین ${f E}$ دارای اثرات ضدا کسیداسیونی است و مانع عقیمی می شود. کمبود آن موجب آتروفی بیضه ها و سقط جنین و افزایش بیش از حد آن سبب سردرد و تاری دید می شود.

ويتامين K

این ویتامین در زرده تخم مرغ، اسفناج و کلم یافت شده و در انت انعقاد خون نقش مهمی ایفاء میکند. ویتامین K در حالت طبیعی توسط باکتری های کولون ساخته می شود و بدین ترتیب نیاز بدن به این ویتامین مرتفع می گردد. کمبود آن باعث نقص شدید در انعقاد خون می شود و افزایش آن سبب آسیب های کبدی می گردد.

ويتامين C

ویتامین C یا اسید آسکوربیک برای ساخت کلاژن و استحکام بافتهای زیرجلدی، استخوان، غضروف و دندان ضروری است. شیر، میوههای تازه، پرتقال، لیمو و ... منابع عمدهٔ ویتامین C هستند. این ویتامین در متابولیسم خیلی از مسیرها نقش داشته و کمبود آن منجر به بیماری اسکوروی میشود که علائم آن تورم لثهها و خونریزی از آنها، تأخیر در بهبود زخم و تأخیر در رشد استخوان میباشد. در این بیماری جدار عروق خونی شکننده میشود و در مراحل پیشرفته، ضایعات لثه، عفونتهای دهانی، استفراغ و مدفوع خونی و خونریزی مشاهده میشود.

B_1 ويتامىن

ویتامین B_1 یا تیامین در تخممرغ و سبوس برنج یافت می شود. این ویتامین به صورت تیامین پیروفسفات در سیستمهای متابولیک بدن عمل می کند و وجود آن برای دکربوکسیلاسیون اسید پیروویک و سایر آلفا– کتواسیدها ضروری است. کمبود تیامین بیماری بریبری را به وجود می آورد که علایم آن عبارتند از خستگی، ضعف عضلانی،

خواب آلودگی و آتاکسی. در موارد کمبود تیامین، سیستم عصبی به جای گلوکز، بیشتر از اجسام کتونی برای تولید انرژی استفاده می کند. آسیب سیستم عصبی مرکزی و محیطی (مانند دژنراسیون غلاف میلین، قطع ارتباطات عصبی، پلی نوریت و فلج)، تضعیف قلب، نارسایی قلبی و همچنین اختلالات گوارشی (از قبیل اختلال در هضم، یبوست، بی اشتهایی و هیپوکلریدی) از علایم دیگر بیماری بری بری می باشند.

ويتامين B₂

ویتامین B_2 یا ریبوفلاوین در جگر، شیر، حبوبات و سبزیها یافت میشود. این ویتامین سازندهٔ دو کوآنزیم فلاوین آدنین دی نوکلئوتید (FMN) و فلاوین مونونوکلئوتید (FMN) میباشد که در زنجیره انتقال الکترون نقش دارند. کمبود این ویتامین سبب ترک خوردن پوست و لبها، قرمزی، سوزش و خارش چشهها، اختلالات هضمی، سردرد، افسردگی روانی و فراموشی می شود.

تماسسن

نیاسین یا اسید نیکوتینیک در گوشت، تخممرغ، گندم و گوجه فرنگی یافت می شود. این ویتامین هم سازندهٔ دو کوآنزیم نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید (NAD) و نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید فسفات (NADP) می باشد که در زنجیره انتقال الکترون نقش دارند و به عنوان پذیرنده الکترون عمل می کنند. کمبود آن اسهال، درماتیت، دمانس و مرگ را به همراه دارد. به مجموع این علایم، پلاگر گفته می شود.

اسيد يانتوتنيك

این ماده در جگر، تخم مرغ، گوجه فرنگی و سیب زمینی یافت می شود و بخشی از کوآنزیم A را می سازد. به طور کلی می توان گفت که کمبود اسید پانتو تنیک می تواند منجر به کاهش متابولیسم چربی ها و کربوهیدرات ها شود. برخی از مهم ترین علایم کمبود این ویتامین عبار تند از ناراحتی گوارشی، تحریک پذیری، بی قراری و نامنظم شدن خواب.

ويتامين ، B

ویتامین B₆ یا پیریدوکسین به شکل پیریدوکسال فسفات در

سلولها وجود دارد و به عنون یک کوآنزیم برای بسیاری از واکنشهای شیمیایی مرتبط با متابولیسم اسید آمینه و پروتئین عمل میکند. مهمترین نقش آن به عنوان کوآنزیم در فرآیند ترانسآمیناسیون برای ساخت اسیدهای آمینه است. منابع این ویتامین، گوشت، شیر و حبوبات میباشند. کمبود ویتامین B سبب آنمی، لنفوسیتوپنی، درماتیت، اختلالات گوارشی و تشنج می گردد.

B_{12} ويتامين

منابع ویتامین B_{12} یا سیانوکوبالامین، جگر، شیر و تخممرغ هستند. ایس ویستامین به صورت متیل کوبالامین در واکنشهای ترانس متیلاسیون و ساخت اسید نوکلئیک شرکت میکند و کمبود آن موجب کمخونی کشنده و نوروپاتی محیطی می شود. عدم ساخت فاکتور داخلی از غدد اسیدساز معده نیز می تواند سبب کمبود ویتامین B_{12} گردد.

ويتامين H

ویتامین H در جگر، شیر، گوجه فرنگی و عسل یافت می شود و به عنوان کوآنزیم همراه با آنزیمهای پیرووات کربوکسیلاز و استیل کوآکربوکسیلاز شرکت می کند. کمبود آن منجر به آنمی، آسیبهای پوستی و درد عضلانی می شود.

انرزى و ميزان متابوليسم

بدن برای انجام کارهای خود به انرژی نیاز دارد و آن را به صورتهای گوناگون از مواد غذایی استخراج و ذخیره میکند ولی میزان متابولیسم نیز همانند سایر واکنشهای دیگر باید تحت کنترل باشد.

انــرژیهایی کـه در بـدن تولید میشوند به انـرژی بیهوازی و هوازی معروف هستند. انــرژی بیهوازی به معنی انرژیای است که میتواند از غذاها به دست آید بدون اینکه اکسیژن مصرف گردد. برعکس، انرژی هوازی زمانی به دست می آید که واکنشهای شیمیایی با مصرف اکسیژن همراه باشند. محصول نهایی واکنشهای انرژیزا، آدنـوزین تــریفسفات (ATP) میباشد. از انـرژی مـوجود در ATP برای انجام بسیاری از واکنشهای مصرف کننده انرژی (مانند نــقل و انـتقالات مـواد از طـریق غشـای سـلولی، تشکیل نیوندهای پپتیدی، ساخت گلوکز از اسید لاکتیک و سـاخت اسیدهای چرب، کلسترول، فسفولیپید و ...) استفاده میشود.

البته تمام انرژی غذا به ATP انتقال نمییابد و بخش بزرگی از آن به گرما تبدیل میگردد. ATP پس از رهاسازی انرژی خود به ADP تبدیل میشود و ADP نیز میتواند با آزادسازی انرژی به AMP تبدیل گردد.

آزادشدن انرژی در سلول با تنظیم سرعت واکنشهای آنزیمی، غلظت ADP و برخی از عوامل کنترلی دیگر، مرتبط میباشد. به عنوان مثال، هر چه مقدار ADP یا AMP بیشتر باشد، سرعت واکنشهای شیمیایی بیشتر میشود تا آنها را به ATP تبدیل کند اما ازدیاد ATP سبب مهار واکنشهای انرژیزا میگردد. برخی از هـورمونها مثل هـورمونهای تیروئید، هورمون جنسی مـردانـه و هـورمون رشد، میزان میتابولیسم بـدن را افزایش مـیدهند. متابولیسم در بـدن مورد همچنین برای تولید گرما و ثابت نگهداشتن دمای بدن مورد استفاده قرار میگیرد.

ميزان متابوليسم پايه

حتی زمانی که بدن در حال استراحت کامل میباشد، انرژی قابل ملاحظهای برای انجام واکنشهای شیمیایی بدن مورد نیاز است. این حداقل انرژی مورد نیاز برای زنده ماندن، میزان متابولیسم پایه یا BMR نامیده میشود که حدود ۵۰ مطلق را تشکیل میدهد و مقدار آن متناسب با فعالیت مطلق را تشکیل میدهد و مقدار آن متناسب با فعالیت فیزیکی افزایش میابد. تفاوتهای موجود در BMR در بین اشخاص مختلف عمدتاً با اختلاف میزان عضله اسکلتی و اندازه بدن در ارتباط است.

درجه حرارت بدن و تنظیم آن

دمای بدن در بافتهای عمقی تقریباً ثابت می ماند ولی دمای بافتهای سطحی بدن مثل پوست تا حدودی با توجه به دمای محیط متغیر است. دمای طبیعی بدن را از راه دهان، رکتوم و یا زیربغل محاسبه می نمایند. دمای طبیعی بدن که از طریق دهان اندازه گیری می شود بین ۳۶ تا ۳۷/۵ درجه سانتی گراد است. دمای به دست آمده از رکتوم یک درجه بالاتر از دمای دهانی می باشد.

حرارت بدن، یک فراوردهٔ جنبی متابولیسم بدن است. بنابراین همهٔ عواملی که متابولیسم را زیاد میکنند مثل فعالیت، تحریک سمپاتیکی، هورمونهای تیروئید، رشد و

تستوسترون و همچنین تب، سبب افزایش حرارت بدن می شوند.

تنظیم دمای بدن

مرکز کنترل حرارت در ناحیه پرهاپتیک هیپوتالاموس قرار دارد اما گیرندههای محیطی درجه حرارت بدن در پوست و احشای عمقی بدن وجود دارند.

تمامی سیگنالهای صادره از گیرندههای درجه حرارت بدن و همچنین پیامهای ناحیه پرهاپتیک به هیپوتالاموس خلفی ختم میشوند تا سبب کنترل دما گردند.

مكانيسم دفع حرارت

در حالت طبیعی، حرارت بدن توسط سه روش تشعشع، هدایت و همرفت از بدن خارج می شود. هرگاه دمای بدن افزایش یابد، حرارت اضافی از راههای زیر بیرون رانده

۱ – گشادی رگهای خونی پوست

۲ – تعریق

۳ – کاهش تولید حرارت از طریق مکانیسمها یا واکنشهای شیمیایی

مكانيسم توليد حرارت

هرگاه دمای بدن افت کند حرارت به روشهای زیر در بدن تولید می شود:

۱ - تنگی رگهای خونی پوست

۲ - راستشدن موها و ایجاد لایهٔ عایقی از هوا

۳ – افزایش تولید حرارت با لرزیدن یا سایر واکنشهای

شیمیایی

جانوران خونگرم و خونسرد

جانورانی که قادرند درجهٔ حرارت بدنشان را با وجود تغییرات وسیع حرارت محیط نسبتاً ثابت و یکنواخت نگاه دارند، جانوران خونگرم نامیده می شوند و جانورانی که درجه حرارت بدنشان با نوسانات حرارت محیط متغیر گشته و ثابت نمی ماند، جانوران خونسرد نامیده می شوند.

تعريق و تنظيم آن

با گرم شدن ناحیه پرهاپتیک هیپوتالاموس قدامی، پیامهای

عصبی از این ناحیه منشأ گرفته و از طریق اعصاب سمپاتیک به پوست سراسر بدن میروند تا باعث تعریق شوند. درست است که رشتههای عصبی تحریک کننده غدد عرق، سمپاتیکی هستند اما از انتهای آنها همانند اعصاب کولینرژیک، استیلکولین ترشح میشود. پس در واقع تعریق از طریق اعصاب کولینرژیک سمپاتیکی به انجام میرسد.

چر ہی قهو دای

تحریک سمپاتیک در بدن حیوانات و نوزاد انسانها می تواند سبب تولید حرارت شود. این اثر، گرمازایی شیمیایی نامیده می شود. این پدیده ناشی از وجود نوعی از چربی موسوم به چـربی قهوهای است که در بدن انسانهای بالغ یافت نــمی شود. چــربی قـهوهای حـاوی تـعداد زیـادی از میتوکندریهای خـاصی است کـه در آنجا قـطع ارتباط فسفوریلاسیون و اکسیداسیون اتفاق می افتد. در نـتیجه بـه جای ساخت ATP، حرارت تولید می شود.

مكانيسم ايجاد تب

ناحیه پرهاپتیک هیپوتالاموس به عنوان یک ترموستات

عمل میکند و دمای بدن را در حد تابتی حفظ می ماید. برخی از مواد می توانند نقطه تنظیم این ناحیه را افزایش داده و بدین ترتیب، این ناحیه دمای بدن را در سطح بالاتری حفظ میکند. این مواد، مواد تبزا یا پیروژن نامیده می شوند که عبارتند از: بسیاری از پروتئینها و فرآوردههای حاصل از شکستن آنها، سموم لیپوپلی ساکاریدی آزاد شده از غشای باکتریها و اینترلوکین - ۱ که در پاسخ به باکتریها از لوکوسیتهای خون، ماکروفاژهای بافتی و لنفوسیتها ترشح می گردد.

معمولاً تب با لرز همراه میباشد، زیرا افزایش نقطه تنظیم هیپوتالاموس سبب می شود تا مکانیسمهای تولید کننده حرارت فعال شوند تا دمای بدن را به نقطه تنظیم جدید برسانند و چون یکی از مکانیسمهای تولید کننده حرارت، لرز میباشد، این حالت پیش می آید.

ایستترلوکین – ۱ از طریق ترحریک ساخت پروستاگلاندینها موجب تب میشود. بنابراین داروهایی از قبیل آسپیرین که ساخت پروستاگلاندینها را مهار میکنند، در کاهش تب مؤثر هستند. به این دسته از داروها، آنتی پیرتیک یا تببر اطلاق میشود.



غدد درون ریز و تولید مثل

Hypothalamus Pineal gland Pituitary gland Parathyroid glands (behind thyroid gland)-Thyroid gland Thymus Stomach Adrenal glands Pancreas Kidney Adipose intestine Ovaries (female) Testes (male

شكل ١-١٤. جايگاه آناتوميكي بافتها و غدد درون ريز اصلي بدن.

اصول حاكم برغدد درونريز

اعمال بدن که توسط سلولهای متعددی انجام میگیرند، نیاز به هـماهنگی دقیق دارند. در بـدن، چندین نـوع سیستم پیامرسانی وجود دارد که این هماهنگی را سبب میشوند. این سیستمها عبارتند از:

- ۱. نوروترانسمیترها که از انتهای آکسون آزاد شده و بر یک سلول عصبی یا غیرعصبی اثر میگذارند.
- ۲. هــورمونهای درونریــز (انــدوکرین) کـه از غـدد یـا سلولهای ویژهای به درون گردش خون آزاد میشوند و بر سلولهای دیگری در جاهای دیگر بدن اثر میگذارند.
- ۳. هورمونهای نورواندوکرین که از برخی سلولهای عصبی به درون گردش خون آزاد میشوند و همانند هورمونهای درونریز عمل میکنند.
- ۴. پاراکرینها که از یک سلول به مایع خارج سلولی ترشح شده و بر سلولهای مجاور اثر میگذارند.
- ۵. اتوکرینها که از سلول به مایع خارج سلولی ترشح میشوند و بر روی خود سلول اثر میگذارند.
- ۶ سیتوکاینها، پپتیدهایی هستند که از سلولها به مایع خارج سلولی ترشح می شوند و می توانند اثر اتوکرینی، پاراکرینی و یا اندوکرینی داشته باشند. اینترلوکینها و لنفوکاینها از نمونههای سیتوکاینها هستند.

این فصل به بررسی سیستم هـورمونهای درونریـز و نورواندوکرین خواهیم پـرداخت. بـه هـمین مـنظور در ابـتدا موقعیت غدد درونریز در شکل ۱-۱۴ نشان داده میشود.

ساختمان شیمیایی هورمونها هورمونها از لحاظ شیمیایی در سه دسته زیر طبقهبندی

میگردند:

- ۱. بروتبینها و بلی پیتبدها که شامل هورمونهای ترشح شده از غده هیپوفیز قدامی و خلفی، پانکراس، غده پاراتیروئید و ... می باشند.
- ۱ستروئیدها که شامل هـورمونهای مـترشحه از قشـر فوق کلیه، تخمدانها، بیضهها و جفت میباشند.
- ۳. مشتقات اسید آمینه تیروزین که شامل هورمونهای تیروئیدی (T_4 و T_3) و اپینفرین (مترشحه از قشر فوق کلیه) میباشند.

جدول ۱-۱۴ خلاصهای از محل آزادشدن، عملکرد اصلی و ساختار شیمیایی هورمونها را نشان میدهد.

طریقه ساخت و آزادسازی هورمونها هورمونهای پلیپتیدی و پروتئینی

اکثر هورمونهای بدن در این دسته قرار میگیرند. این هـ ورمونها هـ مانند سـایر پروتئینهای دیگر در شبکه اندوپلاسمی ساخته میشوند و معمولاً در ابتدا به صورت مولکولهای بـزرگـتری به نـام پـره پـروهورمون سـاخته میشوند که از نظر زیستی فعال نمیباشند. این مـولکولها بعداً در داخـل شبکه انـدوپلاسمی مـیشکنند، تبدیل به پروهورمون میشوند و سپس به هـمین شکـل بـه دسـتگاه گلژی انتقال مییابند. دستگاه گلژی این پروهورمونها را به صورت وزیکولهایی بسـتهبندی مـیکند. پـروهورمونها در داخل وزیکـولها شکسـته و هـورمونها را تـولید مـیکنند. هورمونها نیاز باشد، داخل وزیکـولها شکسـته و هـورمونها را تـولید مـیکنند. هورمونهای تشکیل شده تا زمانی که به وجود آنها نیاز باشد، در داخل سلول بـه صـورت وزیکـولهایی بـاقی مـیمانند و سپس در صورت نیاز، اگزوسیتوز شده و به درون گردش خون آزاد میگردند.

هورمونهای استروئیدی

ساختمان شیمیایی هورمونهای استروئیدی شبیه به کلسترول است و اکثر این هورمونها از خود کلسترول ساخته می شوند. همه این هورمونها در چربیها محلول هستند و ساختمان آنها شامل سه حلقه سیکلوهگزین و یک حلقه سیکلوپنتیل میباشد. سلولهای سازنده این هورمونها، اندوخته بسیار ناچیزی از هورمونهای استروئیدی دارند. در صورت دریافت پیامی مبنی بر ساخت این نوع هورمونها، سلولهای غدد سازنده هورمونهای استروئیدی، فعال شده و سلولهای غدد سازنده هورمونهای استروئیدی، فعال شده و

شروع به ساخت و همزمان با آن شروع به آزادسازی همورمونهای استروئیدی میکنند. زیرا این هورمونها محلول در چربی هستند و به محض ساختهشدن به گردش خون آزاد میگردند.

هورمونهای آمینی

دو گروه هورمون وجود دارد که مشتق از اسید آمینه تیروزین هستند. این هورمونها شامل هورمونهای غده تیروئید و بخش مرکزی غده فوق کلیه میباشند. این هورمونها توسط آنزیمهای سیتوپلاسمی سلولهای غده تیروئید و مدولای فوق کلیه ساخته شده و در درون سلولهای مربوطه اندوخته میشوند. طریقه آزادسازی این هورمونها تقریباً شبیه هورمونهای پروتئینی است و همچنین این هورمونها در داخل سلولهای خود همانند هورمونهای پروتئینی ذخیره میشوند.

ترشیح و حمل هورمونها در خون و پاکشیدن آنها از خون

هورمونها در هر مرحله از ترشح در مقادیر بسیار ناچیز و در حدود چند پیکوگرم به درون خون ترشح می شوند. ترشح هورمونها به وسیله مکانیسم فیدبک منفی کنترل می گردد. یعنی پس از ترشح شدن هورمون به داخل گردش خون، خود هورمون یا یکی از محصولات حاصل از متابولیسم هورمون، بر روی سلول سازنده آن هورمون یا سلولهای دیگری که آزادسازی این هورمون را تحت کنترل خود دارند اثر گذاشته و ترشح اضافی آن را مهار می کنند. در برخی موارد استثناء نیز، خود هورمون سبب افزایش ترشح خودش می شود که این اثر فیدبک مثبت، ترشح جهشی نامیده می شود که بی از فیدبک مثبت، ترشح جهشی نامیده می شود که به عنوان نیمونه می توان به ترشح جهشی هورمون LH قبل از تحمک گذاری اشاره کرد.

هورمونهای محلول در آب (پپتیدها و کاتکول آمینها) در آب پلاسما حل میشوند و توسط خود پلاسما منتقل می گردند. برعکس هورمونهای استروئیدی و تیروئیدی، در خون به طور عمده به پروتئینهای مختلف موجود در پلاسما متصل شده و توسط آنها در خون گردش می کنند.

هورمونها پس از ترشح، توسط سیستمهای متابولیک خاصی از خون حذف یا برداشته می شوند. به این عمل کیلرانس هورمونها از خون گفته می شود. روشهای

عدول ۱-۱۴. غدد درون ریز، هورمون ها، عملکرد و ساختار آنها.

نده / بافت	هورمونها	عملکرد اصلی	اختار شيميايى
هيپوتالاموس	هورمون اَزادکننده تیروتروپین (TRH)	تحریک ترشح TSH و پرولاکتین	پپتید
	هورمون آزادکننده کورتیکوتروپین (CRH)	موجب آزادشدن ACTH می شود	پپتید
	هورمون آزادکننده هورمون رشد (GHRH)	موجب آزادشدن هورمون رشدمى شود	پپتید
	هورمون مهارکننده هورمون رشد (GHIH)	موجب مهار آزادساز <i>ی</i> هورمون رشد <i>می</i> شود	پپتید
	(سوماتوستاتين)		
	هورمون آزادکننده گونادوتروپین (GnRH)	موجب آزادشدن LH و FSH میشود	پپتيد
	دوپامین یا فاکتور بازدارنده پرولاکتین (PIF)	مهار أزادشدن پرولاكتين	آمين
غده هیپوفیز قدامی	هورمون رشد	تحریک تولید پروتئین و رشد همهٔ سلول ها و بافتها	پپتید
	هورمون تحریککننده تیروئید (TSH)	تحریک تولید و ترشح هورمونهای تیروئید	پپتيد
		(تیروکسین و تری یدوتیرونین)	
	هورمون آدرنوکورتیکوتروپیک (ACTH)	تحریک تولید و ترشح هورمونهای قشر فوق کلیه	پپتید
		(كورتيزول، أندروژنها و ألدوسترون)	
	پرولاكتي <u>ن</u>	تحریک تکامل پستان زنان و ترشح شیر	پپتید
	هورمون تحریککننده فولیکولی (FSH)	موجب رشد فولیکولها در تخمدان و بلوغ اسپرمها	پپتید
		در سلولهای سرتولی بیضهها می شود	
	هورمون مولد جسم زرد (LH)	تحریک تولید تستوسترون در سلولهای لایدیگ بیضه،	پپتید
		تحریک تخمکگذاری، تشکیل جسم زردو تولید	
		استروژن و پروژسترون در تخمدانها	
غده هیپوفیز خلفی	هورمون ضد ادراری (ADH یا وازوپرسین)	افزایش بازجذب آب از کلیهها، انقباض	پپتید
		عروق و افزایش فشارخون	
	اكسىتوسين	تحریک خروج شیر از پستان و انقباضات رحم	پپتید
تيروئيد	تیروکسین (T ₄) و تری یدوتیرونین (T ₃)	افزایش سرعت واکنشهای شیمیایی در بیشتر	آمين
		سلول ها و در نتیجه افزایش میزان متابولیسم بدن	
	كلسى تونين	پیشبرد رسوب کلسیم در استخوانها و کاهش غلظت	پپتید
		یو <i>ن ک</i> لسیم خارج سلول <i>ی</i>	
قشر فوق كليه	كورتيزول	اعمال متابولیک متعدد برای کنترل متابولیسم	استروئيد
		پروتئینها، کربوهیدراتها و چربیها؛ اثر ضدالتهابی	
	آلدوسترون	افزایش بازجذب کلیوی یون سدیم، ترشح پتاسیم و	استروئيد
		يون هيدروژن	
 مدو <i>لای</i> فوق کلیه	نوراپی نفرین، اپی نفرین	اثرات مشابه تحریک سمپاتیکی	آمين
پانکرا <i>س</i>	etaانسولین (سلولهای eta	پیشبرد ورودگلوکز به بسیاری از سلولها، در نتیجه	پپتید
		كنترل متابوليسم كربوهيدرات	
	lphaگلوکاگون (سلولهای $lpha$	افزایش ساخت و آزادسازی گلوکز از کبد به مایعات بدن	پپتيد
پاراتیروئید	هورمو <i>ن</i> پاراتیروئید (PTH)	کنترل غلظت سرمی یون کلسیم با افزایش بازجذب	پپتید
		رودهای و کلیوی کلسیم و آزادسازی آنها از استخوانها	

مر فدد درون ریز، هو رمون ها، عملکرد و ساختار آنها (ادامه).

غده / بافت	هورمونها	عملکرد اصلی	ساختار شيمي
يضهها	تستوسترون	پیشبرد تکامل دستگاه تناسلی مرد و صفات جنسی	استروئيد
		ثانویه مردانه	
نخمدانها	استروژن	پیشبرد رشد و تکامل دستگاه تناسلی زن، پستان	استروئيد
°e		و صفات ثانویه جنسی زن	
	پروژسترون	تحریک ترشح "شیره رحمی" از غدد اندومتری رحم و	استروئيد
		پیشبرد تکامل دستگاه ترشحی پستان	
جفت	گنادوتروپین جفتی انسان (hCG)	پیشبرد رشد جسم زرد و ترشح استروژن و پروژسترون	پپتيد
		از جسم زرد	
	سوماتوماموتروپين انسانى	احتمالاً کمک به پیشبرد تکامل برخی بافتهای	پپتيد
		جنینی و پستان مادر	
	استروژنها	اثرات استروژن در تخمدان را ببینید	استروئيد
	پروژسترونها	اثرات پروژسترون در تخمدان را ببینید	استروئيد
کلیه	رنین	تبدیل اَنزیمی اَنژیوتانسینوژن به اَنژیوتانسین I	پپتید
	۱ و ۲۵ – دیهیدروکسی کوله کلسیفرول	افزایش جذب رودهای کلسیم و معدنی شدن استخوان ه	استروئيد
	اريتروپويتين	افزايش توليد اريتروسيت	پپتید
فلب	پپتید ناتریور تیک دهلیزی (ANP)	افزایش دفع کلیوی سدیم و کاهش فشارخون	پپتید
معده	گاستری <i>ن</i>	تحریک ترشح HCl از سلولهای پاریتال	پپتید
روده باریک	سکرتین	تحریک سلولهای آسینی در آزادسازی بیکربنات و آ	پپتيد
	كولەسىستوكىنىن (CCK)	تحریک انقباض کیسه صفرا و آزادسازی	پپتید
		أنزيمهاي لوزالمعدي	
ديپوسيتها	لپتين	مهار اشتها، تحریک تولید حرارت (ترموژنز)	پپتید

پاکشدن خون از هورمونها زیاد است از آن جمله می توان به موارد زیر اشاره کرد: ۱) تخریب متابولیک توسط بافتها، ۲) اتصال به بافتها، ۳) دفع از کبد به درون صفرا و ۴) دفع از کلیهها به ادرار.

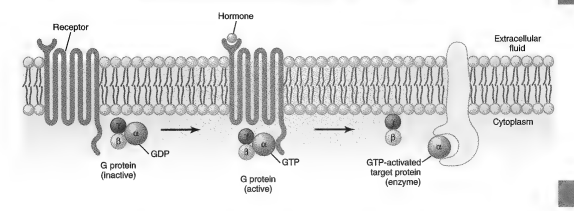
مكانيسم اثر هورموزها

هورمون پس از اتصال به گیرندههای (رسپتورهای) خاص خود در سلول هدف است که می تواند اثر خود را روی آن بگذارد. به طور کلی محل گیرندههای انواع مختلف هورمونها به صورت زیر است:

۱. درون با روی سطح غشای سلول، که این گیرندهها مختص هورمونهای پیتیدی و پروتئینی و کاتکول آمینی میباشند.

- در سیتوپلاسم سلول، که این دسته از رسپتورها مختص هورمونهای استروئیدی هستند.
- ۳. در هسته سلول، که این گیرندهها نیز به هـورمونهای تیروئیدی تعلق دارند.

تعداد گیرندههای هـورمونهای مختلف در سـلولهای هدف لحظه به لحظه متغیر است، یعنی میتواند افزایش یا کاهش یابد. اگر در اثر عوامـل مختلف، تـعداد گـیرندههای هورمونی در سلول هدف کاهش یابد گفته میشود که تـطـم کاهشی (Down-regulation) اتفاق افتاده است. برعکس، هنگامی که عوامل مختلف درون یا بـیرون از سـلول سبب افزایش تعداد گیرندههای هـورمونی در سـلول هـدف گـردند گفته میشود که تنظیم افزایشی (UP-regulation) اتفاق افتاده است.



شکل ۲-۱۴. خلاصه مکانیسم عملکرد پروتئینهای G.

پیام رسانی به داخل سلول

هورمونهایی که گیرنده آنها بر روی سطح غشاء سلول میتقل میباشد از چندین راه پیام خود را به درون سلول منتقل میکنند. پس از اتصال هورمون به گیرنده خاص خود، انواع مختلف پیامرسانی میتواند در داخل سلول اتفاق بیافتد.

بــرخـی از نــوروهورمونها مــثل اســتیلکولین یــا نـوراپینفرین پس از اتــصال بـه گـیرندههای غشایی خود میتوانند یک کانال یونی که مرتبط با همان گیرنده است را باز کنند یا ببندند. در این صـورت ورود یـا خـروج یــونهای خاصی سبب تغییر در پتانسیل غشاء میشود و بدین صورت وقایع خاصی پس از باز یا بستهشدن کانال یـونی مـیتوانـد اتفاق بیافتد. به این ترتیب، پیام نوروهورمونهای ذکر شده به سلول منتقل میگردد.

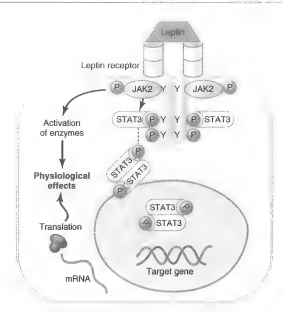
برخی دیگر از هورمونها یا میتوان گفت بسیاری از آنها به گیرندههای خاصی متصل میشوند که این گیرندهها در سطح سیتوپلاسمی خود با پروتئینهای خاصی به نام پروتئینهای تک مرتبط هستند. پس از اتصال هورمون به گیرنده، کمپلکس هورمون – گیرنده میتواند پروتئین تک گیرنده می تواند پروتئین ترتیب پروتئین تک پیام هورمون را به داخل سلول منتقل میکند.

پروتئینهای Ω دارای سه زیر واحد به نام زیرواحدهای β α و γ هستند. چون این پروتئینها در حالت غیرفعال خود GDP یا گوانوزین دی فسفات متصل هستند، به این نـام خوانده می شوند. پس از اتصال هـورمون بـه گـیرنده، تـغییر ایجاد شده در گیرندهٔ هورمون سبب می شود که پروتئین Ω ،

GDP خود را با GTP عوض کند. پس از اتصال GTP به پروتئین Ω به جای GDP، زیرواحد α هـمراه بـا GTP از پرواحدهای $\beta\gamma$ بدا میشود. پس از آن اکثراً زیر واحد α فیلی به ندرت زیرواحدهای γ و β میتوانند روی کانالهای یونی، آنزیمهای داخل سـلولی و یـا سـایر مکـانیسمها اثر بگذارند و پیام هورمون به این صورت به داخل سلول منتقل میشود. پس از جداشـدن هـورمون از گیرنده خود، GTP محلل به زیر واحد α بـه GDP تبدیل میشود و در ایـن متصل به زیر واحد α می تواند به زیر واحدهای دیگر یـعنی γ متصل شده و دوباره آماده عمل گردد. خلاصه این مکانیسم در شکل γ ۱۴-۲۱ نشان داده شده است.

به غیر از پروتئینهای G، پروتئینهای دیگری نیز در سطح سیتوپلاسمی غشأ سلول واقع هستند که گیرندهٔ برخی دیگر از هورمونها به آنها متصل میشوند. این پروتئینها به عنوان آنزیم عمل میکنند.

یک نـمونه از گـیرندههای متصل بـه آنزیم، گـیرندهٔ هورمون لپتین است کـه در شکـل ۳-۲۰ نشـان داده شـده است. گـیرندهٔ لپتین عضو خانوادهٔ بـزرگی از گـیرندههای سیتوکاینی است که به خودی خود فعالیت آنزیمی ندارند ولی به وسیله آنزیمهای همراه پیامرسانی میکنند. گیرندهٔ لپتین به صورت دیمر است و اتصال لپتین به بخش خارج سلولی گیرنده، شکل آن را تغییر میدهد و سبب فسفوریلاسیون بخش داخلی گیرنده میشود. پس از فسفوریلهشدن بخش سـیتوپلاسمی گـیرنده، پـیامهای داخـل سـلولی شـامل فسفوریلاسیون پـروتئینهای دیگـر مـثل پـروتئینهای



شكل ٢-١٤. گيرنده متصل به آنزيم (گيرندهٔ ليتين).

فعال کننده رونویسی شروع می شود و بدین ترتیب پیام هورمون به داخل سلول رسیده و عمل خود را انجام می دهد. هورمون هایی که از این مسیر پیام رسانی یعنی از طریق رسپتورهای تیروزین کینازی عمل می کنند، در جدول ۲–۱۴ ذکر شدهاند.

تمام موارد گفته شده در بالا فقط در مورد هورمونهایی صادق است که گیرندهٔ آنها در سطح غشای سلول میباشد. هورمونهای استروئیدی و تیروئیدی گیرندهٔ داخل سلول، به دارند. در این صورت، هورمون پس از ورود به داخل سلول، به پروتئین خاصی که در سیتوپلاسم یا هسته سلول هدف مستقر است و گیرندهٔ آن هورمون خاص میباشد می چسبد. پس از اتصال، کمپلکس گیرنده – هورمون می تواند ماشین متابولیک سلول را فعال کند و عمل خاص آن هورمون را درون سلول هدف به انجام برساند. خلاصه عمل هورمونهای استروئیدی یا تیروئیدی در شکل ۴–۱۴ نشان داده شده است.

مکانیسم پیامرسانهای ثانویه که توسط گیرندههای غشایی ایجاد می شوند در مباحث پیش خاطر نشان کردیم که اثرات درون سلولی

جدول ۲ ٪۱۰. هـــورمونهایی کـه از مســیر پـیامرسانی رســپتور تیروزین کینازی استفاده میکنند.

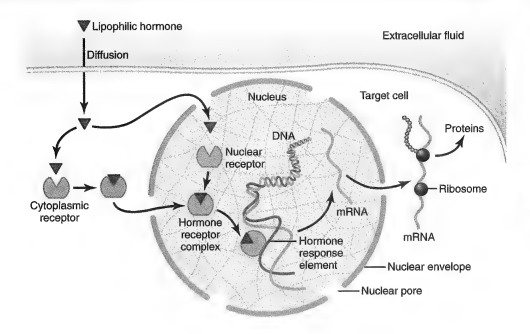
فاکتور رشد فیبروبلاستی (FGF) هورمون رشد (GH) فاکتور رشد کبدی (HGF) انسولین فاکتور رشد شبه انسولینی ۱ (IGF-I) پرولاکتین فاکتور رشد اندوتلیال عروقی (VEGF)

برخی از هـورمونهایی کـه گیرندهٔ داخـل سـلولی دارنـد از راههای گوناگون و با تولید پیامرسانهای ثانویه مختلف انجام میپذیرد. در اینجا برخی از مهمترین پیامرسانهای ثانویه و مکانیسم تشکیل آنها را به اختصار بیان میکنیم.

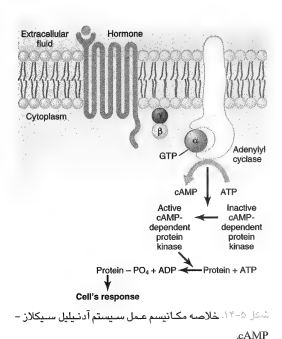
سیستم پیامرسان ثانویه آدنیلیل سیکلاز – CAMP

نام برخی از هورمونهایی که از این سیستم پیامرسان ثانویه استفاده میکنند در جدول ۳-۲۴ آورده شده است. پس از اتصال هورمون با گیرندهٔ خود، پروتئین G متصل به گیرنده فعال می شود. فعال شدن پروتئین G، آنزیم میان غشایی آدنیلیل سیکلاز را فعال میکند. این آنزیم نیز در داخل سلول سبب تجزیه ATP به CAMP می شود. سپس CAMP می حاصل، پروتئین کیناز وابسته به CAMP (پروتئین کیناز A یا فعال میکند و پروتئین کیناز فعال شده هم به نوبه خود پروتئینهای وابسته را فسفوریله میکند. فسفوریلاسیون پروتئینهای وابسته را فسفوریلا میکند. بیوشیمیایی را به راه می اندازد که به پاسخ سلول هدف به هورمون منجر می شود. خلاصه این وقایع در شکل هدف به هورمون منجر می شود. خلاصه این وقایع در شکل هدات.

پروتئینهای متصل به سیستم آدنیلیل سیکلاز – CAMP به دو صورت Gs یا پروتئین G تحریکی و Gi یا پروتئین G مهاری وجود دارند که اولی سبب افزایش cAMP در داخل سلول و دومی سبب کاهش cAMP در داخل سلول و دومی



شكل ۴-۱۴. خلاصه مكانيسم عمل هورمون هاى استروئيدى و تيروئيدى.



جدول ۳-۳، برخی از هورمونهایی که از سیستم پیک ثانویه آدنیلیل سیکلاز – cAMPاستفاده میکنند.
هورمون آدرنوکورتیکوتروپیک (ACTH)
آنژیوتانسین II (سلولهای اپیتلیال)
کلسیتونین
کاتکولامینها (گیرندههای β)
هورمون آزادکننده کورتیکوتروپین (CRH)
هورمون تحریککننده فولیکول (FSH)
گلوکاگون
هورمون آزادکنندهورمون رشد (GHRH)

هورمون مولد جسم زرد (LH) هورمون پاراتیروئید (PTH)

گنادوتروپین جفتی انسان (hCG)

سكرتين

سوماتوستاتين

هورمون تحریککننده تیروئید (TSH)

وازوپرسین (گیرنده V_2 ، سلولهای اپی تلیال)

هور مون هایی که از سیستم پیک ثانویهٔ فسفو لیپاز C استفاده می کنند.
آنژیوتانسین II (عضله صاف عروق)
کاتکو لامینها (گیرندههای α)
هورمون آزادکننده گنادو تروپین (GnRH)
هورمون آزادکننده هورمون رشد (GHRH)
اکسی توسین
هورمون آزادکننده تیرو تروپین (TRH)

سيستم پيک ثانويه فسفوليپيدهاي غشأ

برخی از هورمونها پس از اتصال به گیرندهٔ غشایی خود سبب فعال شدن آنزیم غشایی موسوم به سیونیپاری میشوند. جدول ۴–۱۴ برخی از هورمونهایی که از این سیستم استفاده میکنند را نشان میدهد.

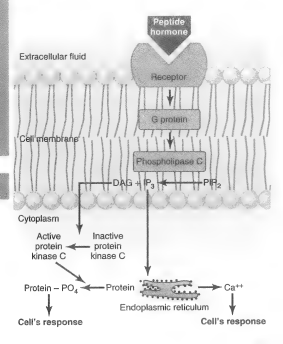
بعد از اینکه هورمون به گیرندهٔ غشایی خود متصل شد، سطح سیتوپلاسمی گیرندهٔ مربوطه، آنـزیم فسفولیپاز C را فعال میکند. ایـن آنـزیم نیز سبب تـجزیه فسفولیپدهای اینوزیتول دیفسفات (PIP) که یکی از فسفولیپدهای غشایی است، به اینوزیتول تریفسفات (IP3) و دیالیا گلیسرول (DAG) میشود.

IP3 قادر است که یونهای کلسیم را از میتوکندری و شبکه اندوپلاسمی آزاد کند و غلظت یونهای کلسیم را در درون سیتوپلاسم افزایش دهد. سپس کلسیم به عنوان یک پیک ثانویه اعمال مربوط به هورمون مثل انقباض عضله صاف و یا تغییر در سطح ترشحی سلول را به انجام میرساند.

DAG هم پروتئین کیناز C (PKC) را فعال میکند. پروتئین کیناز C هم سبب فسفوریلاسیون پروتئینهای مختلف شده و واکنشهای بیوشیمیایی آبشاری را به راه میاندازد که منجر به پاسخهای سلولی مناسب با هورمون میشوند. شکل ۶–۱۴ این سیستم را به صورت شماتیک نشان میدهد.

سيستم پيک ثانويه كلسيم -كالمودولين

این سیستم در پاسخ به ورود کلسیم به درون سلول فعال می شود. یونهای کلسیم پس از ورود به سلول به پروتئین کالمودولین متصل می شوند. پس از تشکیل کمپلکس کلسیم



مکانیسم عمل سیستم پیک ثانویه فسفولیپیدهای غشا.

- کالمودولین، این کمپلکس قادر است تا انواع مختلفی از پروتئین کینازها را فعال یا مهار نماید. سپس پاسخ سلولی هورمون بدین شکل صورت میپذیرد.

هورمونهای هیپوفیز و کینترل آنها تـوسط هیپوتالاموس

غده هيپوفيز و ساختار ار

غده هیپوفیز غده ای کوچک با قطر حدود یک سانتی متر و وزن ۱/۵ تا ۱ گرم است که در زین ترکی (حفره ای استخوانی در قاعده مغز) قرار گرفته و توسط ساقه هیپوفیز به هیپوتالاموس متصل است. غده هیپوفیز از نظر فیزیولوژیکی به دو بخش مجزا تقسیم می شود، غده هموفیر عدامی که به آن آدنوهیپوفیز هم گفته می شود و هموفیر حلفی یا نوروهیپوفیز بین این دو بخش، قسمت کوچکی به نام بخش مبانی وجود دارد که در انسان معمولاً خیلی نازک است و کار خاصی ندارد ولی در حیوانات پست تر فعال می باشد.

جدول ۵-۱۴ سلولها و هورمونهای غده هییوفیز قدامی و اعمال فیزیولوژیک آنها.

سلول جيهريز	هورمون	ساختار شيميايي	عمل فیزیولوژیک
سوماتوتروپها ،	هورمون رشد (GH؛ سوماتوتروپین)	تک زنجیره شامل ۱۹۱ اسید آمینه	تحریک رشد بدن، تحریک ترشح IGF-1 تحریک
	, -		ليپوليز، مهار اثرات انسولين بر متابوليسم كربوهيدرات و
			اليبية المستراك المسترك المسترك المسترك المسترك المسترك المستراك المستراك المسترك المسترك المسترك المسترك المست
کورتیکوتروپها ،	هورمون محرك قشر فوق كليه	تک زنجیره شامل ۳۹ اسید	تحریک تولیدگلوکوکورتیکوئیدها و آندروژنها از قشر
,	(ACTH؛کورتیکوتروپین)	آمینه ا	فوق كليه، حفظ اندازه ناحيه فاسيكولاتا و
			ناحيه رتيكولاريس قشر آدرنال
تيروتروپها ،	هورمون تحريككننده تيروئيد	گلیکوپروتئینی با دو زیرواحد،	تحریک تولید هورمونهای تیروئید به وسیله
	(TSH؛ تيروتروپين)	$oldsymbol{eta}$ اسید آمینه) و ۸۹ اسید آمینه	سلولهای فولیکولی تیروئید، حفظ اندازه سلولهای
		(۱۱۲ اسید آمینه)	فوليكولى
	هورمون محرک فولیکول (FSH)	گلیکوپروتئینی با دو زیر واحد،	تحریک تکامل فولیکولهای تخمدانی، تنظیم
		اسید آمینه) و ۱۸۹ اسید آمینه	اسپرماتوژنز در بیضهها
		السيد آمينه) ۱۱۲) eta	Control of the second
گنادوتروپها	هورمون مولد جسم زرد (LH)	lpha گلیکوپروتئینی با دو زیر واحد	موجب تخمک گذاری و تولید جسم زرد در تحمدان
		$oldsymbol{eta}$ اسید آمینه) و $oldsymbol{eta}$	می شود، تحریک تولید استروژن و پروژسترون توسط
		(۱۱۵ اسید آمینه)	تخمدان، تحریک تولید تستوسترون توسط بیضهها
لاكتوتروپها،	پرولاکتین (PRL)	تک زنجیره شامل ۱۹۸ اسید	تحریک تولید و ترشح شیر
ماموتروپها		آمينه	•

بخش قدامی هیپوفیز شش هورمون پپتیدی شامل هورمون رشد، هورمون محرک هورمونهای قشر غده فـوق کلیوی، هورمون محرک تیروئید، پرولاکتین و دو هورمون محرک غدد جنسی یعنی هورمونهای محرک فولیکول (FSH) و مولد جسم زرد (LH) را ترشح میکند و بخش هیپوفیز خلفی دو هورمون یعنی هورمون ضد ادراری (وازوپرسین) و اکسی توسین را ترشح مینماید. جدول ۵-۱۴ لیست هورمونهای مترشحه از هیپوفیز قدامی و اعمال فیزیولوژیک آنها را نشان میدهد.

تنظیم ترشح هیپوفیز توسط هیپوتالاموس تقریباً ترشح تمام هورمونهای هیپوفیز توسط پیامهای عصبی یا هورمونی هیپوتالاموس تنظیم می گردد. البته هیپوفیز خلفی، حاوی انتهاهای عصبی منشأ گرفته از هیپوتالاموس می باشد ولی هیپوفیز قدامی از طریق یک عده رگهای پورت خاصی که از هیپوتالاموس به هیپوفیز می آیند و حاوی فاکتورها یا هورمونهای تنظیم کنندهٔ سلولهای

غدهای هپیوفیز هستند، تحت کنترل میباشد. هورمونهای تنظیمکننده به دو دسته هورمونهای آزادکننده و مهارکننده تقسیم میشوند، به طوری که هورمونهای آزادکننده سبب تحریک ترشح سلولهای غدهای هیپوفیز شده و هورمونهای مهارکننده سبب مهار ترشح سلولهای غدهای هیپوفیز میشوند. این هورمونهای مهاری و تحریکی یا آزادکننده و مهارکننده شامل هورمون آزادکنندهٔ هورمون محرک تیروئید (TRH)، هورمون آزادکنندهٔ هورمون محرک قشر غده فوق کلیه (CRH)، هورمون آزادکنندهٔ هورمون آزادکنندهٔ هورمون آزادکنندهٔ هورمون آزادکنندهٔ هورمون آزادکنندهٔ هورمون مهارکننده هورمون آزادکنندهٔ هورمون مهارکننده هورمون مهارکنندهٔ هورمونهای محرک جنسی (GhRH) و بالاخره هورمون مهارکنندهٔ پرولاکتین (GnRH) میباشند. جدول هورمون مهارکنندهٔ پرولاکتین (PIH) میباشند. جدول

اعمال فیزیولو ژیک هورمون رشد هـــورمون رشـــد یــا هـورمون سـوماتوتروپیک یـا

ا تنظیم م کنند.	ن ماده هده فد قدام	ہ تالامو سے کہ تر ش	و مهار کننده هیی	المورمونهاي آزادكننده

هورمون	ساختار	اثر اولیه بر هیپوفیز قدامی
هورمون آزادکننده تیروتروپین (TRH)	پپتیدی متشکل از ۳اسید آمینه	تحریک ترشح TSH از تیروتروپها
ھورمو <i>ن</i> اَزادکنندہ گنادوتروپین (GnRH)	تک زنجیرهای شامل ۱۰ اسید اَمینه	تحریک ترشح FSH و LH از گنادوتروپها
ھورمون اَزادکنندہ کور تیکو تروپین (CRH)	تک زنجیرهای شامل ۴۱ اسید آمینه	تحریک ترشح ACTH از کورتیکو تروپها
هورمون أزادكننده هورمون رشد (GHRH)	تک زنجیرهای شامل ۴۴ اسید آمینه	تحریک ترشح هورمون رشد از سوماتوتروپها
هورمون مهارکننده هورمون رشد (سوماتوستاتین)	تک زنجیرهای شامل ۱۴ اسید اَمینه	مهار ترشح هورمون رشد از سوماتوتروپها
هورمون مهاركننده پرولاكتين (PIH)	دوپامین (یک کاتکول اَمین)	مهار ترشح پرولاکتین از لاکتوتروپها

سوماتوتروپین، یک مولکول پروتئینی کوچک متشکل از ۱۹۱ اسید آمینه به صورت تک رشته است. این هورمون سبب رشد تمام بافتهای بدن می شود. هورمون رشد علاوه بر تحریک تکثیر و میتوز سلولها، چندین اثر متابولیک ویژه دارد. هورمون رشد سبب ذخیره پروتئینها در بافتهای بدن می شود. برای این کار، این هورمون سبب انتقال اسیدهای آمینه از غشای سلول، تقویت ترجمه RNA برای پروتئینسازی در ریبوزومها و افزایش رونویسی از هسته برای تولید RNA می شود. همچنین این هورمون کاتابولیسم برای تولید RNA می شود. همچنین این هورمون کاتابولیسم یا سوخت پروتئینها و اسیدهای آمینه را کاهش می دهد.

هورمون رشد اثر ویژهای در آزادسازی اسیدهای چرب از بافت چربی دارد و به این ترتیب غلظت اسیدهای چرب را در مایعات بدن افزایش می دهد. همچنین این هورمون، تبدیل اسیدهای چرب به استیل کوآنزیم A و مصرف بعدی آن برای تولید انرژی را در بافتهای سراسر بدن تقویت می کند. بنابراین تحت تأثیر هورمون رشد، چربیها مقدم بر کربوهیدراتها و پروتئینها برای تولید انرژی مصرف می شوند. آزادسازی چربی توسط هورمون رشد، سبب ساخته شدن مقادیر زیادی اسید استواستیک توسط کبد می شود که موجب ایجاد کتوز در بدن می گردد. هورمون رشد سبب کاهش برداشت گلوکز در بافتهایی مثل عضله اسکلتی و بافت چربی می شود و همچنین تولید گلوکز در کبد و انسولین را در پانکراس افزایش می دهد.

در مورد متابولیسم کربوهیدراتها، هورمون رشد باعث ایجاد مقاومت نسبت به انسولین می شود، یعنی تمام کارهایی که توسط انسولین روی کربوهیدراتها به انجام میرسد را تضعیف مینماید.

اشـــر هــورمون رشــد روى غــضروفها و استخوانها

هورمون رشد بر روی استخوان چندین اثر واضح دارد که مهمترین آنها عبارتند از: ۱) افزایش نشست پروتئین به وسیله کندروسیتها و سلولهای استخوانساز که سبب رشد استخوان میشود، ۲) افزایش سرعت تکثیر این سلولها و ۳) اثر ویـژه آن در تـبدیل کـندروسیتها بـه سـلولهای استخوانساز کـه مـوجب نشست اسـتخوان تازه مـیشود. هورمون رشد، استئوبالاستها را به شدت تـحریک مـیکند. بنابراین استخوانها در طـول عـمر مـیتوانـند تـحت تأثیر هورمون رشد ضخیم تر شـوند. ایـن امـر بـه ویـژه در مـورد استخوانهای غشایی صادق است.

مکانیسم اثر هو رمون رشد روی سلولها هورمون رشد به طور مستقیم روی کبد و به مقدار کمتری روی برخی از بافتهای دیگر اثر میگذارد و سبب می شود تا انها چندین پروتئین کوچک به نام سوماتومدینها را بسازند. سوماتومدینها اثر زیادی روی رشد استخوانها دارند. اکثر اثرات سوماتومدینها بر رشد، شبیه اثرات انسولین بر رشد است. بنابراین، سوماتومدینها را فاکتورهای رشد شبه انسولینی (IGFs) نیز می نامند.

حداقل چهار نوع سوماتومدین شناسایی شده است ولی مهم ترین آنها سوماتومدین C یا IGF-۱ میباشد.

پیگمههای آفریقایی به صورت مادرزادی قادر به ساختن سوماتومدینها نیستند. بنابراین قد این افراد کوتاه میماند. همچنین هورمون رشد اثر کوتاه مدتی در رشد بافتها دارد ولی سوماتومدینها به صورت بلند مدت در رشد انواع بافتها به خصوص استخوانها اثر دارند.

جدول ۷–۱۴. عواملی که ترشح هورمون رشد را تحریک یـا مـهار میکنند.

سى ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	
تحریک ترشح GH	مهار ترشح GH
کاهش گلوکز خون	افزایش گلوکز خون
کاهش اسیدهای چرب خون	افزایش اسیدهای چرب خون
افزایش اسیدهای آمینه خون (آرژینین)	
بی غذایی یا گرسنگی، کمبود پروتئین	پیر <i>ی</i>
آسیب، استرس و هیجان	چاقی
ورزش	سوماتوستاتين (GHIH)
تستوسترون، استروژن	هورمون رشد (اگزوژن)
خواب عمیق (مراحل II و IV)	سوماتومدینها (فاکتورهای
	رشد شبه انسولینی)
هورمون آزادكننده هورمون	
رشد (GHRH)	
گ لين	

تنظيم ترشح هورمون رشد

ترشح هورمون رشد از سن بلوغ به بعد به تدریج با افزایش سن کاهش می یابد و در سنین پیری به ۲۵٪ میزان آن در نوجوانی می رسد. ترشح هورمون رشد از الگوی ضربانی پیروی می کند، یعنی ترشح آن در طول روز و در هنگام ظهر و نیمه شب زیاد شده و در بقیه ساعتها کاهش می یابد. عوامل متعددی روی ترشح این هورمون اثر می گذارند و باعث می شوند تا شدت ترشح آن کم یا زیاد شود. خلاصه این عوامل در جدول V-1 آمده است.

در شرایط حاد، هیپوگلیسمی محرک بسیار قوی تری برای ترشح هورمون رشد است، ولی در شرایط مزمن، افت پروتئینهای سلول عامل اصلی در ترشح هورمون رشد میباشد. ترشح هورمون رشد علاوه بر موارد گفته شده در بالا، توسط دو عامل از هیپوتالاموس نیز کنترل میشود. این دو عامل، هورمون آزادکننده هورمون رشد (GHRH) و هرومون مسهارکنندهٔ هورمون رشد (GHIH) یا سوماتواستاتین میباشند.

مکانیسم سلولی اثر GHRH، افزایش تولید CAMP از طریق فعالسازی سیستم ادنیلیل سیکلاز متصل به رسپتور هورمون GHRH میباشد.

اختلالات ترشیح هورمون رشد پانهیپوپیتوئیتاریسم

پانهیپوپیتوئیتاریسم یا کمکاری کل هیپوفیز، به معنی کاهش ترشح همه هورمونهای هیپوفیز قدامی است. ایـن کـاهش می تواند مادرزادی باشد یا ناشی از تخریب هیپوفیز قدامی در برههای از زندگی فرد باشد. اگر این کمکاری در بـزرگسالان اتـفاق بــافتد، هــیپوتیروئیدیسم، کــاهش تــولید گـلوکوکورتیکوئیدها در غـدد فـوق کـلیوی و افت تـرشح هورمونهای جنسی عارض می شود.

کوتولگی

بیشتر افراد کوتوله به علت کمکاری کل هیپوفیز قدامی به این حالت دچار می شوند. یعنی این افراد هم از لحاظ جثه و هم از لحاظ سایر موارد مثل رشد اندامهای تناسلی و باروری آنها و همچنین از لحاظ سلامت عقلی دچار کمبود می شوند. ولی در برخی دیگر از کوتولهها، میزان ترشح هورمون رشد طبیعی است، اما این افراد قدرت ساخت سوماتومدینها را ندارند.

ژیگانتیسم و آکرومگالی

اگر سلولهای تولیدکننده هورمون رشد بیش از حد فعال شوند، هورمون رشد بسیار زیادی تولید میکنند. اگر این حالت قبل از بلوغ اتفاق بیافتد، یعنی قبل از اینکه ایم فیز استخوان های دراز به تنه استخوان جوش بخورد، استخوانها به شدت رشد می کنند و فردی غول پیکر به وجود می آورند که گاهی قدش حدود ۲/۴ متر می شود. به این حالت ژیگانتیسم یا غول پیکری گفته می شود. اما اگر تولید هورمون رشد پس از بلوغ اتفاق بیافتد، قد شخص نمی تواند بلندتر شود ولی استخوانها به طور عرضی رشد میکنند و قطر آنها افزایش می یابد. به این اختلال، آکرومگالی گفته می شود. در این گونه افراد، استخوانهای غشایی مثل جمجمه، بینی، برجستگیهای پیشانی، لبههای فوقانی چشم و فک تحتانی رشد زیادی میکنند. افرادی که دچار ترشح بیش از حد هورمون رشد هستند معمولاً هیپرگلیسمی دارند و سلولهای بتا در جزایر لانگرهانس آنها مستعد دژنرهشدن هستند. در نتیجه حدود ۱۰ درصد این افراد نهایتاً دچار دیابت قندی کاملاً اَشکار می شوند که موسوم به دیابت هیپوفیزی مے باشد.

مسدد هستبولیز دیلفی و ارتباط از با هیونالانوس

تعداد زیادی از فیبرهای عصبی که از دو هسته سوپرااُپتیک و پاراونتریکولر هیپوتالاموس منشأ میگیرند، وارد هیپوفیز خلفی میشوند. پایانهٔ عصبی این دو دسته فیبر عصبی در نزدیکی رگهای خونی قرار میگیرند و دو هرومون آنتیدیورتیک (ADH) یا وازوپرسین و اکسی توسین را ترشح میکنند. ADH عمدتاً در هستههای سوپرااُپتیک (فوق بصری) ساخته میشود ولی اکسی توسین بیشتر در هسته پاراونتریکولر (دور بطنی) تولید میگردد.

اعمال فيزيولو ربك ADH و تنظيم ترشيح آن در غیاب ADH یا هورمون ضد ادراری، توبولها و مجاری جمع كننده نسبت به آب تقريباً نفوذنايذير هستند. بدين ترتیب، از بازجذب قابل توجه آب جلوگیری می شود و ادرار فوق العاده رقيق مي گردد. البته تا به امروز بخش كوچكي از مكانيسم اثر ADH روى سلولهاى اپى تليال توبولهاى کلیه شناخته شده است. هنگامی که ADH بر سلول اثر می کند، ابتدا به گیرنده هایی از غشا که آدنیلیل سیکلاز را فعال مىكنند و سبب ساخت cAMP در سيتوپلاسم سلولهای توبولی میشوند، متصل میشود. cAMP موجب فسفوریلاسیون برخی از پروتئینهای ویژه میشود و آنها نیز سبب اتصال وزیکولها به غشاهای رأسی سلولهای ایی تلیال می شوند. این وزیکولها حاوی کانالهای نفوذیذیر آب به نام آکواپورین هستند. این کانالها پس از جایگیری در غشأ رأسي سلولهاي اپيتليال، سبب ورود آب از داخل توبولهای نفرونها به درون خون و مایعات میان بافتی

در هـــيپوتالاموس، گــيرندههای ویــژهای بــه نــام اسمورسپتور وجود دارند. هر گاه مایع خارج سلولی بـیش از حد غلیظ شود، مایع با اسمز از سـلول اسـمورسپتور بـیرون کشیده میشود. در این حالت، پـیامهای مناسبی بـه وجود میآیند که سبب ترشح ADH میگردند.

غلظتهای کم ADH موجب افزایش احتباس آب توسط کلیهها می شود؛ غلظتهای بالاتر ADH دارای اثر منقبض کننده قوی بر تمام شریانچههای بدن هستند. به همین علت، نام دیگر ADH، وازوپرسین است. یکی از محرکهای ترشح شدید ADH، کاهش حجم خون است.

همچنین دهلیزهای قلب حاوی گیرندههای کششی هستند که به افزایش حجم خون حساس میباشند. هرگاه فشارخون و حجم مایعات بدن زیاد شود، این گیرندهها فعال شده و ترشح ADH را مهار میکنند و برعکس، در صورت کاهش حجم خون و فشار آن، این گیرندهها تحریک نمیگردند و در نتیجه ترشح ADH می تواند افزایش یابد.

ھورمون اكسى توسين

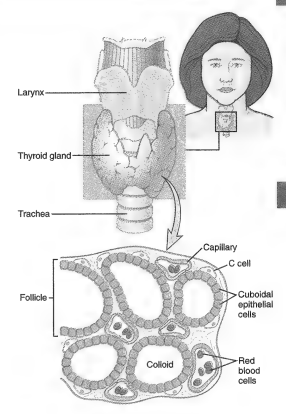
اکسی توسین دو کار مهم را در زمان حاملگی و شیردهی انجام میدهد. این کارها عبارتند از: ۱) انقباض رحم باردار در حین زایمان و ۲) کمک به تخلیه شیر از پستانها.

اکسی توسین سبب انقباض رحم در زمان بارداری میگردد. در حیوانی که هیپوفیزش برداشته شده، زمان زایمان طولانی میشود. همچنین در حین زایمان مقدار اکسی توسین پلاسما بسیار بالا میرود. تحریک سرویکس یا گردن رحم در یک حیوان باردار، پیامهای عصبی به هیپوتالاموس میفرستد که موجب ترشح اکسی توسین میشوند. این یافتهها، دخالت اکسی توسین را در انقباض رحم حین زایمان آشکار میکنند.

همچنین این هورمون موجب تخلیه شیر از آلوئولهای پستان به درون مجاری شیر در پستانها می شود. مکیدن نوک پستانها توسط نوزاد موجب ارسال پیامهایی از طریق اعصاب حسی به نورونهای اکسی توسین در هستههای پاراونتریکولر و سوپرااُپتیک در هیپوتالاموس می شود. هسته باراونتریکولر و به مقدار کمتری هسته سوپرااُپتیک، اکسی توسین ترشح می کنند. این هورمون نیز به نوبه خود بر سلولهای میواپی تلیال خارج از آلوئولهای غدد پستانی اثر گذاشته و آنها را منقبض می کند. این عمل موجب جاری شدن شیر از نوک پستانها در کمتر از یک دقیقه می شود. این مکانیسم به تخلیه شیر موسوم است.

هورمونهاي غدة تيروئيد

غده تیروئید زیر حنجره و در دو طرف و جلوی نای قرار دارد. این غده یکی از بزرگترین غدد بدن بوده و سه هـورمون مـهم تـیروکسین، تـرییدوتیرونین و کـلسیتونین را تـرشح میکند.



شکل ۷-۱۴. آناتومی و ظاهر میکروسکوپی غده تیروئید که ترشح تیروگلوبولین به داخل فولیکولها را نیز نشان میدهد.

ساخت و ترشح هورمونهای متابولیک تیروئید

هورمونهای متابولیک تیروئید شامل تیروکسین (T_4) و تری یدو تیرونین (T_3) میباشند. فولیکولهای تیروئید در حدود ۹۳ درصد T_4 و ۷ درصد تری یدو تیرونین ترشح میکنند ولی تقریباً تمام T_4 در بافتها به T_3 تبدیل می شود. T_3 حدود چهار برابر تیروکسین قدرت دارد.

آناتومي فيزيولوژيك غدة تيروئيد

غدهٔ تیروئید که در شکل ۷–۱۴ نشان داده شده است، از تعداد زیادی فولیکول که تقریباً چسبیده به هم هستند تشکیل یافته است. داخل فولیکولها حاوی مادهای به نام کلوئید است. جزء اصلی کلوئید یک گلیکوپروتئین به نام تیروگلوبولین میباشد.

علاوه بر این، غده تیروئید حاوی سلولهایی موسوم به سلولهای C میباشد که کلسی تونین ترشح میکنند.

احتباس يد توسط فوليكولهاي تيروئيد

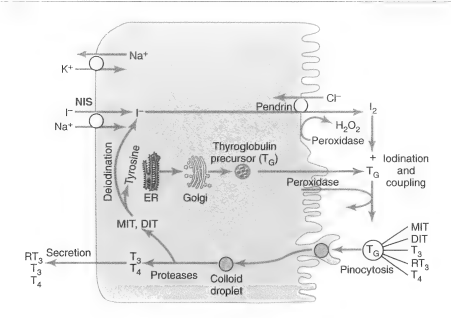
مرحله اوّل در ساخت هورمونهای تیروئید، انتقال یدیدها از خون به درون سلولهای غدهای و فولیکولهای تیروئید است. غشای پایه سلول تیروئید توانایی خاصی در پمپکردن ید به طور فعال به درون سلول دارد. انتقال ید به داخل سلولهای فولیکولی توسط سیمپورتر سدیم— ید به انجام میرسد که یک یون ید را به همراه دو یون سدیم از غشای قاعدهای— جانبی وارد سلول میکند. این عمل احتباس ید نام دارد که در شکل Λ – Λ 1 نشان داده شده است. ید توسط یک مبادله کننده کلر— ید که پندرین نامیده می شود، از غشای رأسی سلولهای فولیکولی به فضای فولیکولی وارد می شود.

مولکول تیروگلوبولین توسط شبکه اندوپلاسمی سلولهای فولیکولی ساخته شده و توسط دستگاه گلژی این سلولها به درون مایع کلوئید درون فولیکول ترشح می شود. هـ ر مولکول تیروگلوبولین حاوی حدود ۲۰ اسید آمینه تیروزین است. تیروزینها سوبسترای اصلی برای ترکیب با ید جهت ساخت هورمونهای تیروئیدی هستند. بنابرایین هورمونهای تیروئیدی درون مولکول تیروگلوبولین ساخته می شوند.

متابولیسم ید برای ساختن هورمونهای تیروئیدی

نخستین مرحله در ساخت هورمونهای تیروئیدی، تبدیل ید به شکل اکسیدی آن است. شکل اکسید شده ید را به صورت ${
m I}^\circ$ یا ${
m I}^\circ$ نشان میدهند. این شکل از یُد قادر است تا در مولکول تیروگلوبولین با اسیدهای آمینه تیروزین ترکیب شود. اکسیداسیون ید توسط آنزیم پراکسیداز و پراکسید هیدروژن هـمراه بـا آن انـجام میگیرد. اتـصال یُد بـه مـولکولهای تیروگلوبولین را آلیسازی (organification) میگویند. این عمل نیز توسط آنزیم پدیناز انجام میگیرد. عمل یددارشدن مولکول تیروگلوبولین در خارج از سلولهای فـولیکولی و در درون حفرهٔ حاوی کلوئید در وسط فولیکول اتفاق میافتد.

تیروزین توسط ترکیب با یُد ابتدا به مونویدوتیروزین (MIT) و سپس به دی یدوتیروزین (DIT) تبدیل می شود. سپس این مولکولها با هم ترکیب شده و T_1 و T_3 را به



شکل ۱۴-۸ مکانیسم سلولی انتقال بدیه درون سلولهای فولیکولی غده تیروئید.

وجود می آورند. این مولکولها در همان مایع فولیکول اندوخته می شوند و در زمان لازم به داخل خون ترشح می گردند.

رهــاسازی تــیروکسین و تــرییدوتیرونین از غده تیروئید

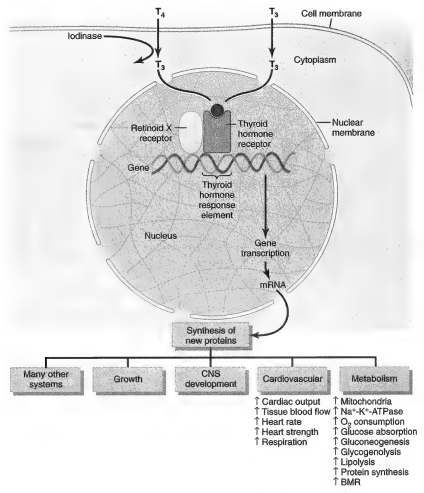
تیروکسین و ترییدوتیرونین از مولکول تیروگلوبولین جدا شده و به درون گردش خون آزاد میشوند. این فرآیند به این طریق صورت میگیرد که ابتدا سطح رأسی سلولهای فولیکولی تیروئید، استطالههایی به شکل پای کاذب ایجاد میکنند که پیرامون قسمتهای کوچکی از کلوئید را فرا می سازند. این می گیرند و وزیکولهای پینوسیتوزی را میسازند. این وزیکولها وارد رأس سلولهای تیروئیدی میشوند. سپس لیزوزومها در سیتوپلاسم سلول به این وزیکولها می چسبند و وزیکولهای هضمی را میسازند که حاوی مخلوطی از لیزوزومها و کلوئید می باشند. پروتئازهای متعددی از میان این آنزیمها، مولکولهای تیروگلوبولین را هضم می کنند و تیروکسین و تری یدوتیرونین تیروگلوبولین را هضم می کنند و تیروکسین و تری یدوتیرونین را آزاد می کنند. سپس ۲۵ و ۲۵ از طریق غشاء قاعدهای

سلولهای فولیکولی به درون حفره آزاد میشوند.

مقداری از تیروگلوبولین با اتصال به پروتئین مگالین که در غشای رأسی سلولهای فولیکولی واقع شده است، به همراه آن وارد سلول فولیکولی می شود. سپس کمپلکس مگالین – تیروگلوبولین توسط فرآیند ترانس سیتوز، عرض سلول را طی کرده و از سمت غشای قاعدهای جانبی وارد خون می گردد.

در جریان هضم مولکول تیروگلوبولین، اسیدهای آمینه تیروزین که به صورت مونو و دی یدوتیروزین هستند به درون خون آزاد نمی شوند. آنزیم دیدینان یُد را از آنها جدا می کند و در اختیار چرخه جدیدی از ساخت هورمونهای تیروئیدی قرار می دهد.

بـیش از ۹۹ درصـد T_4 و T_5 پس از ورود بـه خون بلافاصله با چند پروتئین پلاسما که همگی در کبد ساخته می شوند ترکیب می شوند. این هورمونها به طور عـمده بـا گلوبولین متصل شونده به تیروکسین یا TBG و به میزان بسیار کمتر بـه پـره آلبومین و آلبومین مـتصل شـونده بـه تیروکسین اتصال می یابند. این هورمونها به همین صورت به بافتها انتقال می یابند.



شیکل ۹-۱/۴ اثر عمومی هورمونهای تیروئید بر سلولهای هدف.

اعمال فیزیولوژیک هورمونهای تیروئیدی ا**فزایش رونویسی از ژنها**

اثر عمومی هورمونهای تیروئیدی، فعالکردن رونویسی از تعداد زیادی از ژنها در هسته سلول است. این عمل به همراه اثرات حاصل از هورمونهای تیروئیدی در شکل ۱۲–۱۴ نشان داده شده است.

بسنابرایس، تعداد زیادی از آنزیمهای پروتئینی، پروتئینهای ساختمانی، پروتئینهای ناقل و مواد دیگر، تقریباً در تمام سلولهای بدن تحت تأثیر هورمونهای تیروئیدی ساخته میشوند. نتیجه نهایی تمام اینها، افزایش عمومی فعالیت در سرتاسر بدن است. در هسته، گیرنده

هورمون تیروئید معمولاً با گیرنده رتینوئید X در بخشهای خاصی از DNA که مربوط به پاسخ هورمون تیروئید هستند، تشکیل یک هترودیمر را میدهند. با اتصال هورمونهای تیروئیدی به گیرندههای خودشان، رونویسی از تعداد زیادی از ژنها در هسته افزایش می یابد.

به نظر میرسد که هورمونهای تیروئیدی اثرات سلولی غیرژنومی نیز دارند که مستقل از ژنها صورت میگیرند. به عنوان مثال برخی از اثرات هورمونهای تیروئیدی در ظرف چند دقیقه رخ میدهند. این اثرات تحت تأثیر مهارکنندههای رونویسی و ترجمه ژن قرار نمیگیرند. این عملکردها در چندین بافت از قبیل قلب، هیپوفیز و چربی مشاهده شدهاند.

احتمال دارد که محل اثر غیرژنومی هورمونهای تیروئیدی، غشای سلولی، سیتوپلاسم و احتمالاً برخی از اندامکهای سلولی از قلیبیل ملیتوکندری باشد. اثارات غیرژنومی هورمونهای تیروئیدی شامل تنظیم کانالهای یونی و فسفوریلاسیون اکسیداتیو میباشد. این اثارات توسط پیامرسان ثانویه میانجیگری می شود.

افزايش فعاليت متابوليك سلولها

هــورمونهای تــیروئید، فـعالیت مــتابولیک تـقریباً تـمام بافتهای بدن را افزایش میدهند. هنگامی که مقادیر زیادی هورمون ترشح میشود، میزان متابولیسم پایه مـیتواند بـه میزان ۶۰ تا ۱۰۰ درصد بیشتر از حد طبیعی افزایش یـابد. هـمچنین مـیزان مـصرف غـذا بـرای تـولید انـرژی تسـریع میشود. گرچه میزان سـنتز پـروتئین افـزایش مـییابد ولی همزمان میزان کاتابولیسم آن نیز زیاد میشود.

افزایش متابولیسم، نیاز به میتوکندری را افزایش میدهد. هورمونهای تیروئید، تعداد میتوکندری، میزان تولید ATP و انتقال فعال یونها از غشاهای سلولی را به شدت افزایش میدهند.

اثر هورمون تيروئيد بر رشد بدن

هورمون تیروئید هم اثرات اختصاصی و هم اثرات عمومی بر رشد دارد. در انسانها، اثر هورمون تیروئید بر رشد، عمدتاً در رشد کودکان مشهود است. در کودکان هیپوتیروئید، سرعت رشد تا حدود زیادی کند میشود. کودکان هیپرتیروئید غـالباً دچار رشد اضافی سیستم اسکلتی میشوند و این امر موجب مـیشود تـا چـنین کـودکانی در سـنین پـایین نسـبت بـه همسالانشان تا حد قابل ملاحظهای بلندتر باشند. البته استخوان ها نيز سريعتر بالغ مي شوند. بنابراين ايي فيز استخوانی زودتر به تنه استخوان چسبیده و در نتیجه رشد طولی زودتر متوقف می شود. بنابراین ممکن است قد کودکان هیپرتیروئید در دوره بلوغ کوتاهتر از قد کودکان طبیعی شود. یکی از اثرات مهم هورمون تیروئید، پیشبرد رشد و تکامل مغز در جریان زندگی جنینی و طی دو تا سه سال اول بعد از تولد است. اگر جنین به اندازه کافی هورمون تیروئید ترشح نکند، رشد و بلوغ مغز هم پیش از تولد و هم بعد از آن تا حدود زیادی کند شده و مغز کوچک تر از حد طبیعی باقی مے ماند.

اقسرات هسورمون تغیرو بیت سر سنت میکند. : اختصاصی بدن

متابوليسم كربوهيدرات

هورمون تیروئید تمام جنبههای متابولیسم کربوهیدرات را تحریک میکند. این جنبهها شامل دریافت سریع گلوکز تصوسط سلولها، تقویت گلیکولیز، تقویت گلوکونئوژنز و افزایش میزان جذب از دستگاه گوارش میباشند.

متابوليسم چربي

تقریباً همه جنبههای متابولیسم چربی نیز تحت اثر هورمون تیروئید تقویت می شود. لیپیدها به سرعت از بافت چربی آزاد می شوند و در نتیجه ذخایر چربی بدن بیش از اکثر عناصر دیگر کاهش می یابد. این امر سبب افزایش اسیدهای چرب آزاد در پلاسما می شود. برعکس، با افزایش هورمون نیرونبد. غلظت کلسترول، فسفولیپیدها و تری گلیسریدهای علیما کاهش می یابد.

انزایش نیاز به ویتامینها و افزایش متابولیسم پلیه

از آنجا که هورمون تیروئید فعالیت بسیاری از آنزیمهای بدن را افزایش میدهد (چون بسیاری از ویتامینها به عنوان کوفاکتور مورد استفاده قرار می گیرند) به همین خاطر با افزایش هورمون تیروئید، نیاز بدن به ویتامینها نیز افزایش می یابد.

همچنین با افزایش متابولیسم تمام سلولها، در مجموع متابولیسم پایه بدن افزایش مییابد. این اثر نیز کاهش وزن بدن را به همراه دارد.

اثر هورمون تيرونيد برقسمتهاى مختلف بدن

اثر بر دستگاه کردش خون

افزایش متابولیسم بافتها باعث مصرف سریعتر از معمول اکسیژن و آزادشدن بیشتر از معمول فرآوردههای نهایی حاصل از متابولیسم بافتها میشود. این اثرات سبب میشود تا ضربان قلب افزایش یابد. هورمون تیروئید اثری مستقیم بر تحریکپذیری قلب دارد و ضربان قلب را تند میکند. قدرت انقباضی قلب نیز در اثر افزایش هورمون تیروئید افزایش

مىيابد.

افزایش هورمون تیروئید معمولاً روی فشار میانگین شریانی تأثیری ندارد ولی به علت افزودن فشار سیستولی و کاهش دادن فشار دیاستولی، سبب افزایش فشار نبض می شود.

اثر بر دستگاه تنفس

افرایش میزان متابولیسم، مصرف اکسیژن و تولید دی اکسیدکربن را افرایش میدهد. این اثرات، همهٔ مکانیسمهای افزایش دهندهٔ سرعت و عمق تنفس را فعال میکنند.

اثر بر دستگاه گوارش

علاوه بر اثر هورمون تیروئید در افزایش اشتها و دریافت غذا، این هـورمون مـیزان تـرشح شـیرههای هـضمی و تـحرک دستگاه گوارش را نیز افزایش میدهد. هیپرتیروئیدی گاهی باعث اسهال مـیشود. فقدان هـورمون تـیروئید مـیتوانـد موجب یبوست شود.

اثر بر دستگاه مرکزی اعصاب

به طور کلی هورمون تیروئید سرعت تفکر را افزایش میدهد ولی گاهی باعث از هم گسیختگی آن نیز میشود. شخص هـیپرتیروئید مـمکن است بـیش از حـد عـصبی باشد و گرایشهای روانی و عصبی مثل کـمپلکسهای اضطرابی، نگرانی شدید و بدبینی از خود نشان دهد.

اثر بر عضلات

افزایش هورمون تیروئید گاهی اوقات عضلات را توانمند میکند ولی در صورت ازدیاد هورمون، تسریع کاتابولیسم پروتئینهای عضلانی، ضعف عضلات را در پی خواهد داشت. کیمبود هورمون تیروئید باعث کندی عضلات و شل شدن خیلی آهسته آنها بعد از انقباض می شود.

همچنین هیپرتیروئیدی سبب لرزش خفیف عضلات میشود. این لرزش، وسیله مهمی برای ارزیابی میزان اثر هورمون تیروئید بر دستگاه عصبی مرکزی است.

اثر بر خواب

شخص هیپرتیروئید به علت فعالیت زیاد دستگاه عصبی و عضلانی، اغلب اوقات خسته است. ولی به علت اثر تحریکی

هورمون تیروئید، این اشخاص اغلب دیر به خواب میروند یا دچار بیخوابی میشوند. خواباًلودگی نیز یکی از مشخصههای هیپوتیروئیدی است.

اثر بر غدد

افزایش هورمون تیروئید، میزان ترشح هورمونهای دیگر را افزایش میدهد، ساخت استخوان و هورمونهای مربوط به آن را تحریک میکند و همچنین فعالیت کبد را برای از بین بردن متابولیتهای هورمونها افزایش میدهد.

اثر بر عملکرد جنسی

برای عملکرد طبیعی جنسی، ترشح تیروئید باید طبیعی باشد. در مردان، کمبود هورمون تیروئید موجب کاهش میل جنسی می شود. در زنان، کمبود هورمون تیروئید گاهی سبب منوراژی (خونریزی شدید قاعدگی) و پلیمنوره (افزایش دفعات خونریزی) می شود. برعکس کمبود هورمون تیروئید در برخی از زنان موجب بی نظمی قاعدگیها و حتی گاهی آمنوره (قطع خونریزی) می شود. در زنان هیپرتیروئید، الیگومنوره (کاهش خونریزی قاعدگی) و گاهی آمنوره روی

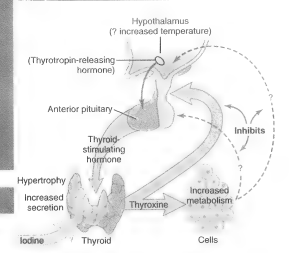
تنظيم ترشح هورمون تيروئيد

هیپوفیز قدامی هورمونی به نام TSH یا هورمون تحریک کننده تیروئید که به آن تیروتروپین هم می گویند، ترشح می کند. اثر این هورمون بر غده تیروئید سبب اثرات زیر می شود:

- ١. افزايش پروتئوليز تيروگلوبولين
 - ۲. افزایش فعالیت پمپ ید
 - ۳. افزایش یدیناسیون تیروزین
- ۴. افزایش اندازه و فعالیت ترشحی سلولهای تیروئیدی
 - ۵. افزایش تعداد سلولهای تیروئیدی

هورمون تیروتروپین پس از اتصال به گیرنده خود سبب افزایش cAMP در داخل سلولهای فولیکولی تیروئید میشود. ترشح هورمون TSH نیز تحت کنترل TRH یا هـورمون آزادکنندهٔ تیروتروپین از هیپوتالاموس است. TRH یک تریپتید با ساختار پیروگلوتامیل هیستیدیل پرولین آمید است.

TRH نیز پس از اتصال به گیرندهٔ خود، فسفولیپاز C را



شكل ۱۰-۱۴ تنظيم ترشح تيروئيد.

اگر کمکاری تیروئید در کودکی اتفاق بیافتد، بافت عصبی مغز رشد کافی پیدا نمی کند و گر تینیسم به وجود می آید که مشخصه آن، نارسایی رشد بدن و عقب ماندگی ذهنی می باشد.

مهمترین علایم هیپوتیروئیدیسم عبارتند از: کندی ضربان قلب، کاهش حجم خون، کاهش برونده قلبی، کند شدن عملکردهای مغزی، خستگی، خواب آلودگی مفرط، یبوست، کاهش رشد مو و پوستهریزی پوست، پیدایش صدای کلفت شبیه به صدای قورباغه و پیدایش ادم در سراسر بدن که به خصوص با پف آلودگی زیر چشمها و ورم صورت مشخص می شود. این مورد آخر، میگزدم نام دارد.

هیپوتیروئیدیسم می تواند در نتیجه التهاب غده تیروئید و یا کمبود ید در رژیم غذایی ایجاد شود. در بسیاری از موارد هیپوتیروئیدیسم، غده تیروئید بزرگ می شود که به این حالت گواتر اطلاق می گردد. علت ایجاد گواتر این است که کاهش ترشح هورمون تیروئید، مهار فیدبکی را از روی هیپوفیز قدامی برمی دارد و در نتیجه ترشح HTS از هیپوفیز افزایش می یابد. تحریک طولانی مدت تیروئید توسط TSH سبب افزایش حجم فولیکولهای غده تیروئید شده و حجم این غده را افزایش می دهد. گواتر معمولاً به دو نوع اندمیک و ایدیوپاتیک تقسیم می شود. گواتر اندمیک به علت کمبود ید در رژیم غذایی به وجود می آید، اما گواتر ایدیوپاتیک یا گواتر در رژیم غذایی به وجود می آید، اما گواتر ایدیوپاتیک یا گواتر کلوئید غیرسمی ایدیوپاتیک می تواند ناشی از عوامل مختلفی

فعال می کند و خود TRH هم در نتیجه قرارگرفتن حیوان یا انسان در معرض سرما تحریک به ترشح می شود. واکنشهای هیجانی گوناگون نیز می توانند برون ده TRH و TRH را تحت تأثیر قرار دهند. هیجان و اضطراب موجب کاهش حاد ترشح TSH می شوند. مسیرهای تنظیم ترشح تیروئید در شکل ۲۰-۱۴ نشان داده شده است.

افزایش هورمون تیروئید خود سبب جلوگیری از ترشح TSH میشود که یک نوع تنظیم فیدبک منفی ترشح هورمون ایروئید و هورمونهای مرتبط با ترشح آن است.

مواد ضد تيروئيد

داروهایی که ترشح تیروئید را سرکوب میکنند، مواد ضدتیروئید نام دارند. معروف ترین این مواد، تیوسیانات، پروپیل تیواوراسیل و غلظتهای بالای پدیدهای غیرآلی هستند. پونهای تیوسیانات (و همچنین پونهای پرکلرات و نیترات) احتباس پد را کاهش میدهند. پروپیل تیواوراسیل و مواد مشابه (از قبیل متیمازول و کاربیمازول) هم ساخت هورمون تیروئید را به واسطه مهار آنزیم پراکسیداز یا جفت شدن تیروزینهای پدینه کاهش میدهند. سرانجام پدیدهای غیرآلی در غلظتهای بالا، اندازه و فعالیت غدهٔ تیروئید را کاهش میدهند.

هيپرتيروئيديسم

پرکاری غده تیروئید، هیپرتیروئیدیسم نام دارد که می تواند ناشی از علل مختلف باشد. این بیماری سبب بیرونزدگی چشمها یا اگروفتالمی، عصبانیت، کاهش میزان خواب، طپش قلب، هیپرتانسیون، افزایش اشتها و کاهش وزن بدن می شود. افزایش میزان هورمون تیروئید به علت بالابردن متابولیسم بدن، سبب تعریق زیاد و کاهش تحمل فرد به گرما می شود. علت اکثر موارد هیپرتیروئیدی، وجود آنتی بادی هایی موسوم به ایمونوگلوبولین محرک تیروئید (TSI) در خون می باشد که غده تیروئید را به شدت و به مدت طولانی می باشد که غده تیروئید را به شدت و به مدت طولانی تیحریک می کنند. این بیماری گاهی گواتر سمی، ضروبوکسکور و بیماری گریوز (Graves disease) نیز نامیده می شود.

هييوتير وئيديسم

کاهش عملکرد غده تیروئید را هییوتیروئیدیسم مینامند.

باشد که مهم ترین أنها اختلالات أنزیمی غده تیروئید میباشند.

غدد فوقكليوي

غدد فوق کلیوی (آدرنال) به دو قسمت قشر و مدولا تقسیم می شوند. ناحیه مدولا بخشی از سیستم عصبی سمپاتیک است که اپی نفرین و تا حد بسیار کمتری، نوراپی نفرین ترشح می کند و ناحیه قشر آن به عنوان غده درون ریز عمل می کند. سه لایه سلولی در ناحیه قشری غده فوق کلیه وجود دارد که از خارج به داخل عبارتند از: ناحیه گلومرولوزا، ناحیه فاسیکولاتا و ناحیه رتیکولاریس. مقطعی عرضی از یک غده فوق کلیه در شکل ۱۱–۱۴ نشان داده شده که سه لایه قشری و مدولای آدرنال را نشان می دهد.

هورمونهای قشیر آدرنال

مبنرالوكورتيكوئيدها

این هورمونها از ناحیه گلومرولوزا ترشح می شوند و بر روی الکترولیتهایی مثل سدیم و پتاسیم تأثیر می گذارند. مینرالوکورتیکوئیدها شامل آلدوسترون و ترکیبات مشابه آن می باشند.

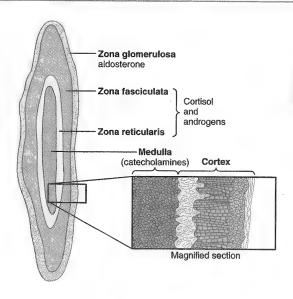
گلو کو کورتیکوئیدها

ایس همورمونها از ناحیه فاسیکولاتا ترشح شده و بر مستابولیسم کربوهیدراتها، چربیها و پروتئینها تأثیر میگذارند. مهمترین هورمون از این دسته کورتیزول است ولی همراه ایس همورمون، همورمونهای دیگری مثل کورتیکوسترون و کورتیزون نیز ترشح میشوند.

بیشتر هورمونهای گلوکوکورتیکوئیدی مقداری فعالیت مینرالوکورتیکوئیدی نیز دارند و همچنین برخی از مینرالوکورتیکوئیدها هم مقداری فعالیت گلوکوکورتیکوئیدی دارند. اما هورمون صناعی دگزامتازون که یک گلوکوکورتیکوئید قدرتمند است، فعالیت مینرالوکورتیکوئیدی بسیار کم و در حد صفر دارد.

آندروژنهای آدرنال

هورمونهای جنسی مترشحه از غده فوق کلیه همان کارهای



شکل ۱۱–۱۴. مقطعی از یک غده آدرنال که مدولای آدرنال و سـه لایه قشر آدرنال و همچنین هـورمونهای مـترشحه از هـر یک از قسمتها را نشان میدهد.

تستوسترون را انجام میدهند و به آندروژنها معروف هستند. این هورمونها از ناحیه رتیکولاریس غده آدرنال ترشح میشوند.

نحوه ساخت هور مونهای قشیر فوق کلیه تمامی هورمونهای قشیر فوق کلیه استروئیدی بوده و پیشساز آنها کلسترول است. کلسترول پس از ورود به سلولهای قشر فوق کلیه به میتوکندری میرود و در آنجا توسط آنزیم کلسترول دسمولاز تجزیه میشود و پرگننولون را میسازد. سپس پرگننولون در هر کدام از سه لایه قشر فوق کلیه تحت تأثیر آنزیمهای خاصی قرار گرفته و به هورمون مربوطه تبدیل میشود.

انتقال هورمونهای آدرنال در خون

حدود ۹۰ تا ۹۵ درصد از کورتیزول به گلوبولین متصل شونده به کورتیزول (ترانس کورتین) و تا حد کمتری به آلبومین متصل می شود و بقیه به صورت آزاد (محلول در پلاسما) در خون گردش می کنند. حدود ۶۰ درصد آلدوسترون هیم به پروتئین های پلاسما متصل می شود و بقیه آن به صورت آزاد

گردش میکند.

الدوسنرون

الدوسترون با اثر بر توبولهای کلیوی موجب افزایش بازجذب سدیم میشود. آلدوسترون این عمل را به همراه ترشح پتاسیم و هیدروژن در توبولهای انتهایی، توبول جمعکننده و مجرای جمعکننده به انجام میرساند. عملکرد اصلی آلدوسترون در سلولهای این نواحی از نفرون، تحریک فعالیت پمپ سدیم پتاسیم آATP زمیباشد.

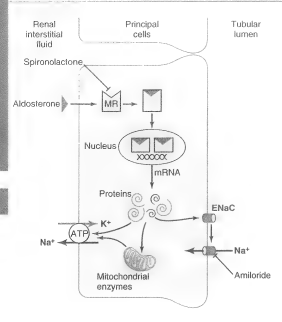
با بازجذب سدیم، آب به طریقه اسمز وارد مایع میان بافتی میشود و بدین طریق حجم خون و برونده قلبی افزایش میابد. افزایش حجم خون، فشار شریانی را نیز افزایش میدهد و با بالارفتن فشار شریانی، دفع آب و سدیم از کلیهها افزایش میابد (دیورز و ناتریورز فشاری). بنابراین حتی اگر آلدوسترون به مقدار زیاد و برای مدت طولانی نیز ترشح گردد، تنها موجب افزایش خفیفی در حجم مایعات بدن میشود و پس از آن با افزایش یافتن دفع آب و نمک از کلیهها، فشار و حجم خون تقریباً به حد طبیعی باز میگردد، اثری که گریز از آلدوسترون نام دارد.

آلدوسترون همچنین بر غدههای عرق و غدههای بزاقی تأثیر گذاشته و سبب بازجذب سدیم و کلر و ترشح پتاسیم در آنها می شود. جذب سدیم و کلر از روده نیز تحت تأثیر آلدوسترون قرار دارد.

مكانيسم سلولي عملكرد آلدوسترون

آلدوسترون هورمونی استروئیدی است که به دلیل حلالیت زیادش در چربی غشای سلولها، از غشای سلولی عبور کرده و به رسپتورهای خود در سیتوپلاسم متصل می شود. اما اخیراً متوجه شدهاند که این هورمون حاوی یک رسپتور غشای نسبی نسبی نسبی نسبی نسبی نسبی نسبی اشد که میوسوم به ذکر است که ترکیبات مشابه آلدوسترون نیز قادر به اتصال به این رسپتور هستند. مسیر پیامرسانی این هورمون در شکل ۱۲–۱۴ به طور خلاصه آمده است.

چهار عامل بر ترشح الدوسترون تأثیر میگذارند که به ترتیب اهمیت عبارتند از: افزایش غلظت پتاسیم خون، سیستم رنین – آنژیوتانسین (افزایش غلظت آنژیوتانسین II)، کاهش سدیم خون و ACTH، همگی این عوامل ترشح



شكل ۱۲-۱۴ مسير پيامساني سلول اپي تليال پاسخ دهنده به آلدوسترون.

آلدوسترون را افزایش میدهند.

هنگامی که الدوسترون بیش از اندازه ترشح میشود، به علت یدیده گریز از آلدوسترون و ناترپورز فشاری، غلظت سدیم خون تغییر چندانی نمی کند، اما در عوض دفع بیش از حد پتاسیم از کلیهها سبب هیپوکالمی شده و ترشح بیش از اندازه یونهای هیدروژن (از سلولهای بینابینی توبول جمع کننده قشری) به داخل ادرار، سبب آلکالوز می گردد. کورتیزول تـمایل بـالایی بـرای اتـمال بـه رسیتورهای مینرالوکورتیکوئیدی دارد اما سلول های ایی تلیال کلیوی نیز حاوی آنزیم ۱۱– بتا هیدروکسی استروئید دهیدروژناز نوع ۲ (11β -HSD2) میباشند که کورتیزول را به کورتیزون تبدیل مے کند. کورتیزول اثر مینرالوکورتیکوئیدی نیز دارد، اما کورتیزون به رسیتورهای مینرالوکورتیکوئیدی متصل نــمیشود و اثــر مـینرالوکـورتیکوئیدی اعـمال نـمیکند. در بیمارانی که نقص ژنتیکی آنزیم ۱۱– بتا هیدروکسی استروئید دهیدروژناز نوع ۲ دارند، میزان کورتیزول در بـدن أنـها بـالا رفته و علایم آنها شبیه علایم بیمارانی است که مبتلا به ازدیاد ترشح الدوسترون هستند، با این تفاوت که غلظت ألدوسترون در پلاسمای أنها بسیار پایین است. این بیماری

مــوسوم بــه سـندرم ازدیـاد ظـاهری مـینرالوکــورتیکوئید (AME) میباشد.

كورتيزول

کورتیزول در هنگام استرس ترشح می شود و تقریباً بر متابولیسم تمام انواع مواد غذایی تأثیر دارد. این هورمون، گلوکونئوژنز را در کبد با استفاده از اسیدهای آمینهای که از منابع خارج کبدی میآیند، تحریک میکند و با کاهش اکسیداسیون NADH₂ که برای گلیکولیز لازم است و با کاهش دادن انتقال گلوکز به درون سلولها، مصرف گلوکز را کاهش میدهد. بدین ترتیب غلظت گلوکز خون به دلیل كاهش مصرف آن و افزايش گلوكونئوژنز افزايش مىيابد، به طوری که حتی می تواند سبب دیابت قندی شود (دیابت فوق کلیوی). کورتیزول با جلوگیری از نقل مکان حاملهای گلوکز GLUT-4 به سمت غشای سلولها، به ویژه سلولهای عضلانی و همچنین با مسدود کردن فعالیت آنزیمهای دخیل در مصرف گلوکز سلولی و جلوگیری کردن از فعالیت آنزیمهای مسئول اثرات داخل سلولی انسولین، ورود گلوکز به داخل سلولها را کاهش داده و سبب مقاومت به انسولین میگردد.

کورتیزول، اسیدهای آمینه را از بافتهای خارج کبدی وارد خون میکند و آنها را به درون کبد وارد مینماید تا سنتز پروتئینهای پلاسما و گلوکونئوژنز را افزایش دهد. بنابراین کورتیزول ذخایر پروتئینی تمامی بافتها را کاهش داده، اما محتوای پروتئین کبد و پروتئینهای پلاسما را افزایش میدهد.

کورتیزول همچنین اسیدهای چرب را از بافت چربی به خون می ریزد و سبب افزایش غلظت پلاسمایی آنها می شود. این هورمون چربیها را برای مصرفشدن و تولید انرژی آماده می کند و به علت افزایش تبدیل اسیدهای چرب به استیل کوآنزیم ۸، کتوز اتفاق می افتد. همان طور که قبلاً نیز گفته شد، آلفا۔ گلیسروفسفات مادهای است مشتق از گلوکز که برای ساخت و نشست تری گلیسریدها در بافت چربی لازم است. کورتیزول با کاهش دادن انتقال گلوکز به درون سلولها، محتوای آلفا۔ گلیسروفسفات آنها را کاهش داده و بدین ترتیب، سلولهای چربی شروع به رها کردن داده و بدین ترتیب، سلولهای چربی شروع به رها کردن اسیدهای چرب می کنند.

کورتیزول اثرات ضدالتهابی شدیدی دارد به طوری که

باعث تثبیت غشای لیزوزومی شده و نفوذپذیری مویرگها را کاهش میدهد و بدین ترتیب از مهاجرت گلبولهای سفید به ناحیه مالتهب جلوگیری میکند. این هورمون تولید آنتیبادیها و فعالیت سلولهای T را سرکوب میکند و تب را کاهش میدهد.

کـورتیزول مـوجب کـاهش تعداد ائوزینوفیلها و لنفوسیتها میشود ولی گلبولهای قرمز خـون را افـزایش میدهد.

ترشح این هورمون به طور مستقیم تحت تأثیر CRH (کورتیکوتروپین) هیپوفیزی و آن هم تحت تأثیر CRH (هورمون آزادکننده کورتیکوتروپین) هیپوتالاموس قرار دارد. پیشساز ACTH در هیپوفیز، پرهپروهورمونی است موسوم به پرواپیوملانوکورتین (POMC) که تجزیه آن سبب ساخت ACTH، هورمون محرک ملانوسیت (MSH)، بتالیپوتروپین، بتا اندورفین و چند هورمون دیگر میشود. الیپوتروپین، بتا اندورفین و چند هورمون دیگر میشود. MSH ملانوسیتهایی که در فاصله درم و اپیدرم پوست قرار دارند را تحریک به تشکیل رنگدانه سیاه ملانین و پراکندن آنها در اپیدرم میکند.

استرسهای گوناگون سبب تحریک ترشح این هورمون میشوند و خود این هورمون سبب افزایش مقاومت بدن در برابر استرس میگردد. همچنین میزان ترشح کورتیزول در صبح زود حداکثر است و در آخر شب به حداقل میرسد. تـرشح ACTH و CRH نیز از الگوی مشابهی پیروی میکنند.

آندروژنهای آدرنال

هورمونهای جنسی در بخش تولید مثل به طور کامل شرح داده شدهاند. فقط می توان گفت که آندروژنهای فوق کلیوی در کودکی سبب تکامل اولیه اندامهای جنسی مردانه می شوند و رشد موهای زنان در ناحیه پوبیس و زیربغل بیشتر مربوط به این هورمون است.

اختلالات ترشيح هورمونهاى قشير فوق كليه

بيماري آديسون

بیماری آدیسون زمانی به وجود می آید که قشر فوق کلیه در تولید هورمونهای فوق کلیه ناتوان باشد و یا اختلالی در هیپوفیز قدامی وجود داشته باشد که تولید ACTH را کم کند.

در مورد اخیر، غده آدرنال دچار آتروفی میگردد. اختلالات حاصل از این بیماری فوقالعاده زیاد هستند. مثلاً در این بیماری به علت کمبود آلدوسترون، کاهش بازجذب سدیم و آب و کاهش ترشح پتاسیم وجود دارد. همچنین به علت کاهش ترشح +H، اسیدوز به وجود می آید.

علاوه بر این موارد، به علت کمبود کورتیزول، اثراتی ایجاد میشود که با توجه به اثرات کورتیزول قابل پیشبینی هستند: کاهش غلظت گلوکز خون، کندی آزادسازی انرژی (چربی و پروتئین) در بدن، ضعف عضلات بدن و ناتوانی در مقابله با استرسها و بیماریهای مختلف. همچنین افزایش ترشح ACTH و به همراه آن، MSH سبب رسوب لکههای ملانین در نواحی نازک پوست مثل غشاهای مخاطی و پوست نازک نوک پستانها میشود. این اختلال که پوست نازک نوک پستانها میشود. این اختلال که بگمانتاسیون ملانین نام دارد، یکی از مشخصههای بیماری آدیسون است.

سندر م کو شبینگ

افزایش ترشح کورتیزول از قشر فوق کلیه سبب سندرم کوشینگ میشود. اگر سندرم کوشینگ ناشی از ترشح اضافی ACTH از غده هیپوفیز قدامی باشد، به آن بیماری کوشینگ اطلاق می شود. علایم سندرم کوشینگ، بسیار زیاد است. زیرا در این سندرم، متابولیسم قند، چربی و پروتئین مختل می شود. غلظت گلوکز خون افزایش یافته و ممکن است سبب دیابت فوق کلیوی شود، تجزیه ذخایر پروتئینی بدن سبب ضعف شدید عضلات و یوکی استخوان می گردد، سیستم ایمنی به شدت ضعیف شده و یارهشدن بافتهای زیرجلدی به علت کاهش محتوای کلاژن آنها سبب پدیدار شدن نوارهای ارغوانی رنگی بر روی پوست می شود که استریا نامیده می شوند. در سندرم کوشینگ، چربی ها از قسمتهای پایینی بدن آزاد شده و در نواحی سینه و بالای شکم رسوب میکنند، به طوری که ظاهری شبیه به کوهان بوفالو ایجاد میکنند. تجمع چربی در صورت، آن را به شکل ماه در می آورد (صورت ماه مانند). آکنه و هیرسوتسم (پرمویی) نیز ممکن است در نتیجه اثر هورمونهای أندروژنی بروز نمایند. از أنجا که کورتیزول اثرات مینرالوکورتیکوئیدی خفیفی دارد، بسیاری از بیماران مبتلا به سندرم کوشینگ به پرفشاری خون دچار می شوند.

آلدوسترونسم اوليه

ازدیاد ترشح آلدوسترون به دلیل یک اختلال در قشر فوق کلیوی را آلدوسترونیسم اولیه (سندرم کان) مینامند. در این بیماری باز جذب آب و سدیم افزایش یافته و ترشح پتاسیم زیاد میشود.

آلدوسترونسم ثانويه

ازدیاد ترشح اَلدوسترون به دنبال اختلالات خارج از غده فـوقکلیه، آلدوسترونیسم ثانویه نامیده میشود. تمام عوارض این بیماری نیز شبیه اَلدوسترونیسم اولیه است و فقط در این بیماری هیپرتانسیون وجود ندارد.

سندرم آدرنوژنیتال

سندرم آدرنوژنیتال به علت ترشح بیش از حد هورمونهای آندروژنی از فوق کلیه ایجاد میشود و علایم آن در زنان شامل توزیع مردانه مو در بدن، کلفتشدن صدا، بزرگشدن کلیتوریس، ضخیمشدن پوست و افزایش پروتئینهای عضلانی است. این اختلال در مردان تنها سبب رشد سریع صفات ثانویه جنسی و افزایش تمایلات جنسی قبل از بلوغ می شود.

هورمونهای درونریز پانکراس

لوزالمعده (پانکراس) از دو بخش تشکیل شده است: بخش برون ریز که از آسینوسها تشکیل شده است و محتویات آنها به داخل دوازدهه می ریزد و بخش درون ریز که از جزایر لانگرهانس از سه نوع سلول آلفا، بتا و دلتا تشکیل شده اند. سلولهای بتا که ۶۰ درصد کل سلولها را تشکیل شده ند، انسولین و آمیلین ترشح می کنند. سلولهای آلفا ۲۵ درصد سلولها را تشکیل داده و گلوکاگون ترشح می کنند و سلولهای دلتا که ۱۰ درصد کل سلولها را تشکیل می دهند، سوماتواستاتین ترشح می کنند. سلولها را تشکیل کل سلولها را تشکیل می دهند، سوماتواستاتین ترشح می کنند. سلولهای به نام سلولهای عملکرد می کنند.

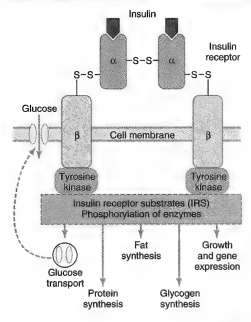
انسولين

انسولین یک هورمون پروتئینی کوچک است و از دو زنجیره

دی سولفیدی تشکیل شدہ است که توسط پیوندهای دىسولفيدى به يكديگر متصل شدهاند. هـورمون پـيشساز انسولین، پـرهپروهورمون انسـولین است کـه در شـبکه اندوپلاسمی شکسته شده و به یروهورمون انسولین تبدیل مے شود کے حاوی سے زیرواحد A، B و C مے باشد. یروانسولین نیز در دستگاه گلژی شکسته شده، زنجیره C (پیتید اتصالی یا پپتید C) از آن جدا می شود و هورمون انسولین را میسازد. انسولین پس ترشح به داخل خون به صورت غیرمتصل به پروتئینها گردش میکند و نیمه عمر آن بسیار کوتاه است (۶ دقیقه). آنزیم انسولیناز کبدی مسئول تخريب انسولين مي باشد. انسولين هورمون فراواني نامگذاری شده است. زیرا در موقع افـزایش دریـافت انـرژی ترشح شده و نقش مهمی در ذخیرهسازی انرژی در بدن دارد. لازم به ذکر است که پروانسولین و پیتید C هیچگونه فعالیتی ندارند. با این وجود، پیتید C به یک ساختار غشایی که به احتمال زیاد یک رسیتور متصل به پروتئین G می باشد، متصل شده و سبب فعال شدن حداقل دو سیستم آنزیمی سدیم- پتاسیم ATPآز و نیتریک اکسید سنتاز اندوتلیالی می گردد. البته تا کنون اهمیت پیتید C در فعال كردن اين آنزيمها مشخص نشده است.

انسولین برای اعمال کردن اثرات داخل سلولی، ابتدا به گیرنده خاص خود بر روی غشای سلول متصل می شود. این گیرنده که در شکل ۱۳–۱۴ نشان داده شده است، ترکیبی از ۴ زیر واحد است. دو زیر واحد آلفا که در خارج سلول قرار دارند و دو زیر واحد بتا که از غشای سلول عبور کرده و به داخل سیتوپلاسم می رسند. چون زیرواحدهای آلفا و بتا داخل سیتوپلاسم می رسند. چون زیرواحدهای آلفا و بتا اتوسط پیوندهای دی سولفیدی به یکدیگر متصل هستند، با اتسال انسولین به زیرواحدهای آلفا در خارج سلول، زیرواحدهای بتا اتوفسفوریله و فعال می شوند. سپس این زیرواحدهای فعال شده، یک تیروزین کیناز را فعال می کنند. تیروزین کیناز فعال شده، یک تیروزین کیناز را فعال می سیتور به خصوص گروهی از آنها به نام سوبسترای رسپتور انسولین (۱۳۵۶) را فعال می کند. ۱۳۵۶ خود به سه شکل انسولین (۱۳۵۶ را فعال می کند. ۱۳۵۶ وجود دارد.

انسولین پس از اثر بـر گـیرنده خـود، نـفوذپذیری تـمام بافتهای بدن (به جز بافت عصبی که برای استفاده از گلوکز، نیازی به انسولین ندارد) را نسبت به گلوکز افزایش مـیدهد، خـصوصاً در سـلولهای عـضلانی و سـلولهای چـربی.



شکل ۱۴-۱۳ گیرنده انسولین. نحوه اعمال اثر انسولین بر این گیرنده و فرآیندهای داخل سلولی ناشی از آن نیز نشان داده شده است.

همچنین غشای سلول تحت تأثیر انسولین به اسیدهای آمینه، یونهای پتاسیم و فسفات نیز نفوذپذیر میشود. انسولین اثرات آهسته تری را نیز اعمال میکند که ناشی از اثر آن در تحریک میزان ترجمه mRNA و رونویسی از DNA برای ساخت پروتئینهای مختلف است.

اشر انسولین بر متابولیسم کربوهیدرات سلولهای عضلانی در حالت استراحت به گلوکز نفوذپذیری کمی دارند. بنابراین بیشتر از اسیدهای چرب استفاده میکنند؛ اما پس از مصرف غذا، افزایش غلظت گلوکز خون موجب تحریک ترشح انسولین شده و انسولین حاصله ورود گلوکز به داخل سلولهای عضلانی را تسهیل میکند. فعالیت عضلانی نیز می تواند ورود گلوکز به داخل سلولهای عضلانی را به صورت غیروابسته به انسولین افزایش دهد. گلوکز مازاد بر نیاز عضله که وارد سلولهای عضلانی شده است می تواند به شکل گلیکوژن عضلانی ذخیره شده و در موارد نیاز به گلوکز تتجزیه شده و مورد استفاده عضله قرار گیرد.

مکانیسمی که انسولین به واسطه آن ورود گلوکز به

سلولها را افـزایش مـیدهد بـه ایـن صورت است کـه وزیکولهایی که حـاوی پـروتئینهای نـاقل گـلوکز هسـتند، تحت تأثیر انسولین به سطح غشای سلول رسیده و بـه آن متصل میشوند و برداشت گلوکز به داخل سلول را تسـهیل میکنند.

انسولین همچنین ذخیره گلوکز به شکل گلیکوژن در کبد را تسهیل میکند. به این صورت که اولاً با مهار آنزیم فسفوریلاز کبدی که مسئول تجزیه گلیکوژن میباشد، تجزیه آن را در کبد مهار میکند. ثانیاً انسولین به واسطه افزایشدادن فعالیت آنزیم گلوکوکیناز (که مسئول فسفوریلاسیون گلوکز ورودی به سلولهای کبدی میباشد)، برداشت گلوکز توسط سلولهای کبدی را افزایش داده و ثالثاً با افزایش فعالیت آنزیم سازنده گلیکوژن (گلیکوژن سنتاز) ساخت این ماده را در کبد افزایش میدهد.

حداکثر گلیکوژنی که می تواند در کبد ذخیره شود ۵ تا ۶ درصد وزن کبد بوده و حداکثر گلیکوژنی که در عضله ذخیره می شود ۲ تا ۳ درصد وزن آن است. اما به علت اینکه حجم عضلانی نسبت به حجم کبد بسیار بیشتر است، کل گلیکوژن ذخیره شده در عضلات بدن بیشتر از گلیکوژن ذخیره شده در کبد می باشد.

در بین فواصل غذایی که غلظت گلوکز خون پایین است، ترشح انسولین کاهش یافته و اثر مهاری انسولین بر آنـزیم فسفریلاز که مسئول تجزیه گلیکوژن است و گلوکز فسـفاتاز که با جداکردن فسفات از گلوکز موجبات خروج آن از سلول را فراهم میکند برداشته میشود. بنابراین گلیکوژن در مـواقـع گرسنگی به گلوکز تجزیه شـده و گـلوکز حـاصله وارد خـون میشود.

وقتی که ظرفیت سلولهای کبدی در ذخیره گلیکوژن اشباع شود، مازاد گلوکز تحت تأثیر انسولین به اسیدهای چرب تبدیل شده و از طریق لیپوپروتئینهای بسیار کم چگالی (VLDL) به سلولهای چربی منتقل شده و در آنجا ذخیره می شوند.

انسولین همچنین گلوکونئوژنز (ساخت گلوکز جدید) را عمدتاً با کاهشدادن مقدار و فعالیت آنزیمهای کبدی مورد نیاز برای گلوکونئوژنز، کاهش میدهد.

اتر انسولین بر متابولیسم چربی اسولین به علت اینکه مصرف گلوکز را برای تولید انرژی

افزایش میدهد، سبب کاهش مصرف چربی و افزایش ذخیره آن می گردد. انسولین سبب افزایش تولید چربی در کبد می شود که مکانیسم آن به طریقه زیر است:

- ۱. با افزایش ورود گلوکز به کبد و تبدیل آن به گلیکوژن،
 وقتی ظرفیت کبد در ذخیره گلیکوژن اشباع شود، مازاد
 گلوکز به اسیدهای چرب تبدیل می شود.
- وقتی انسولین ورود گلوکز به داخل سلولها را افزایش میدهد، مازاد گلوکز می تواند در چرخه اسید سیتریک، یونهای سیترات و ایزوسیترات را تشکیل دهد. این یونها آنزیم استیل کوآکربوکسیلاز را که نخستین مرحله ساخت اسید چرب را کاتالیز میکند، فعال میکنند.
- ۳. اسیدهای چرب ساخته شده در کبد به شکل تری گلیسرید وارد لیپوپروتئینها شده و آنها نیز وارد خون میشوند. انسولین آنزیم لیپوپروتئین لیپاز موجود در دیواره مویرگهای بافت چربی را فعال میکند. این آنزیم نیز تری گلیسریدها را مجدداً به اسیدهای چرب میشکند تا بتوانند جذب سلولهای چربی شوند.

انسولین همچنین با مهارکردن آنزیم لیپاز حساس به هورمون که مسئول هیدرولیز تری گلیسریدهای ذخیره شده در سلولهای چربی است، تجزیه آنها را کاهش میدهد. اثر دیگر انسولین بر ذخیره چربی به این صورت است که ورود گلوکز به داخل سلول چربی را افزایش میدهد. گلوکز نیز در سلولهای چربی به اسیدهای چرب تبدیل شده و مهمتر آنکه گلوکز ورودی موجب ساخت آلفا- گلیسروفسفات در سلولهای چربی میشود. این ماده گلیسرول لازم برای ترکیب با اسیدهای چرب و ساخت تری گلیسرید که شکل اندوخته چربی است را تأمین میکند. بدون وجود این ماده، اندوخته چربی است را تأمین میکند. بدون وجود این ماده، اسیدهای چرب نمی توانند در سلولهای چربی ذخیره شوند.

اثرات کمبود انسولین بر متابولیسم چربی کاهش غلظت انسولین خون به عنوان مثال در فواصل وعدههای غذایی یا در دیابت قندی سبب میشود تا مهار از روی آنزیم لیپاز حساس به هورمون برداشته شود. بنابراین ایس آنزیم به شدت فعال شده و سبب هیدرولیز تری گلیسریدهای ذخیره شده و آزادسازی مقدار زیادی اسید چرب و گلیسرول به گردش خون می شود. غلظت کلسترول و فسفولیپیدها نیز با افزایش غلظت اسیدهای چرب خون افرایش میابند. افزایش غلظت این لیپیدها در غیاب

انسولین زمینه را برای ابتلا به آترواسکلروز مساعد میکند. افزایش متابولیسم چربی در سلولهای کبدی در غیاب انسولین سبب تولید استیل کوآ در آنجا میشود. سپس استیل کوآی اضافی به صورت اسید استواستیک متراکم میشود. اسید استواستیک حاصله سپس از طریق گردش خون به سلولهای محیطی رفته و در آنجا دوباره به استیل کوآ تبدیل شده و صرف تولید انرژی میشود. فقدان انسولین سبب کاهش مصرف استواستیک در بافتهای محیطی میشود. بنابراین از یک طرف، افزایش تولید این ماده و از طرف دیگر کاهش مصرف آن، غلظت آن را در خون افزایش میدهد. مقداری از اسید استواستیک نیز در خون به استون و اسید بتا میدروکسی بوتیریک تبدیل میشود. به مجموع این سه ماده اجسام کتونی گفته میشود و افزایش غلظت آنها در خون کتوز نام دارد.

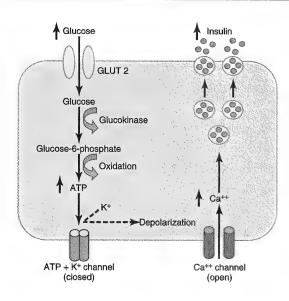
اثر انسولین بر متابولیسم پروتئین

انسولین ذخیره پروتئینها را در سلول افزایش میدهد و این کار را عمدتاً به واسطه افزایشدادن ورود اسیدهای آمینه (به خصوص والین، لوسین، ایزولوسین، تیروزین و فنیلآلانین) به داخل سلول، تحریک ترجمه mRNA و رونویسی از DNA جهت ساخت پروتئین، مهار تجزیه پروتئینها و کاهش میزان گلوکونئوژنز اعمال میکند. از آنجا که در فرآیند گلوکونئوژنز، بیشتر گلوکز از اسیدهای آمینه ساخته میشود، سرکوب گلوکونئوژنز باعث حفظ اسیدهای آمینه و ذخایر پروتئینی بدن میشود. بنابرایین فقدان انسولین منجر به پروتئین بدن میشود. بنابرایین فقدان انسولین منجر به خون میشود. این امر منجر به ضعف و اختلال عملکرد بسیاری از اعضا میشود.

نکته مهمی که در ارتباط با اثر پروتئین نگهدار انسولین وجود دارد این است که وجود انسولین برای پیشبرد اثرات هورمون رشد در افزایش رشد بافتهای بدن ضروری است و بدون وجود آن، هورمون رشد تقریباً باعث هیچگونه رشدی نمی شود.

مكانيسم ترشح انسولين

مکانیسم ترشح انسولین در شکل ۱۴–۱۴ آمده است. گلوکز پس از ورود به سلولهای بتای پانکراس از طریق ناقل گلوکز ۲ (GLUT-2) طی مراحل گلیکولیز و یا اکسیداسیون



شکل ۱۴–۱۴ مکانیسم پایهای تصریک ترشح انسولین از سلولهای بتای لوزالمعده.

هـوازی بـه ATP تبدیل می شود. ATP تشکیل شده، کانالهای پتاسیمی حساس به ATP را در غشای سلول می بندد. کاهش خروج پتاسیم از سلول سبب دپلاریزاسیون سلول شده و در نتیجه کانالهای کلسیمی ولتاژی که به تغییرات ولتاژ غشا حساس هستند باز می شوند. بنابراین کلسیم وارد سلول شده و موجب اگروسیتوز وزیکولهای حاوی انسولین از سلول می شود. برخی از اسیدهای آمینه نیز می توانند در سلولهای بتا متابولیزه شده و ATP تولید کنند و بدین طریق ترشح انسولین را افزایش دهند. داروهای سولفونیل اوره که برای افزایشدادن ترشح انسولین در دیابت نوع IT به کار می روند، با مهار کانالهای پتاسیمی حساس به ATP این کار را انجام می دهند.

تنظيم ترشح انسولين

عوامل بسیاری می توانند ترشح انسولین از سلولهای بتای لوزالمعده را تحت تأثیر قرار دهند که در جدول Λ – Λ لیست شدهاند.

هـورمونهای گـوارشی پپتید شبه گـلوکا گـونی- ۱ (GLP-1) و پسپتید انسـولینو تروپیک وابسته به گـلوکز (GIP) که موسوم به اینکر تینها میباشند، رهایش انسولین

مه اسولین. عوامل و شرایط افزاینده و کاهنده تر شح انسولین.		
كاهش ترشح انسولين	افزايش ترشح انسولين	
کاهش گلوکز خون	افزایش گلوکز خون	
ناشتایی	افزایش اسیدهای چرب آزاد خون	
سوماتواستاتين	افزایش اسیدهای آمینه خون	
فعالیت $lpha$ آدرنرژیک	هورمونهای گوارشی (گاسترین،	
لپتين	كولەسىستوكىنىن، سكرتىن، پېتىد	
	مهاری معده)	
	گلوکاگون، هورمون رشد، کورتیزول	
	تحریک پاراسمپاتیکی، استیلکولین	
	تحریک eta – آدرنرژیک	
	مقاومت به انسولین، چاقی	
	داروهای سولفونیل اوره	
	(گلیبورید، تالبوتامید)	

در پاسخ به افزایش گلوکز خون را تقویت میکنند.

تعویض متابویسم کربوهیدرات و چربی زمانی که غلظت گلوکز خون بالا باشد، انسولین ترشح شده و موجب مصرف گلوکز در بدن می گردد اما با کاهش غلظت گلوکز خون، ترشح انسولین نیز کاهش یافته و در این حالت چربیها به جای کربوهیدراتها مصرف می شوند. این مکانیسم، تعویض متابولیسم کربوهیدرات و چربی نام دارد و عمدتاً وابسته به غلظت گلوکز خون می باشد. چهار هورمون دیگر نیز می توانند در این مکانیسم نقش داشته باشند: هورمون رشد، کور تیزول، اپی نفرین و گلوکا گون.

هورمون رشد و کورتیزول در پاسخ به کاهش غلظت گلوکز خون ترشح شده و هم زمان مصرف سلولی گلوکز را مهار کرده و مصرف چربی را افزایش میدهند. اپینفرین با اثر تحریکیای که هم بر گلیکولیز و هم بر لیپولیز دارد، غلظت گلوکز و چربی را با هم افزایش میدهد اما افزایش اسیدهای چرب از نظر کمی بسیار بیشتر از افزایش گلوکز خون است.

کلو کاکو ز

گلوکا گون که به آن هورمون هیپر گلیسمیک نیز می گویند از سلولهای آلفای لوزالمعده ترشح شده و موجب اثراتی دقیقاً مخالف اثرات انسولین می گردد که مهم ترین آنها افزایش دادن

غلظت گلوکز خون است. گلوکاگون یک پلیپیتید بزرگ میباشد که از ۲۹ اسید آمینه تشکیل شده است.

گلوکاگون با وادارکردن سلولهای کبدی به تجزیه گلیکوژن (گلیکوژنولیز) و ساختن گلوکز جدید از اسیدهای آمینه (گلوکونئوژنز)، غلظت گلوکز خون را افزایش میدهد. گلوکاگون از طریق یک سلسله وقایع آبشاری که در آن تولید محصول هر مرحله بیشتر از تولید محصول پیشین میباشد و یک مکانیسم تقویتکننده اثرات گلوکاگون میباشد، موجب تجزیه گلیکوژن سلولهای کبدی میشود. بدین صورت که:

- ۱. گلوکاگون، آنزیم آدنیلیل سیکلاز را در غشای سلولهای کبدی فعال میکند.
 - ۲. که سبب ساخت cAMP می شود،
 - ۳. که پروتئین تنظیمکننده پروتئین کیناز را فعال میکند،
 - ۴. که پروتئین کیناز را فعال میکند،
 - ۵. که فسفوریلاز b کیناز را فعال میکند،
 - ۶ که فسفوریلاز b را به فسفوریلاز a تبدیل میکند،
- ۷. که تجزیه گلیکوژن به گلوکز ۱ فسفات را پیش میبرد،
- ۸ که بعداً دفسفوریله میشود و گلوکز از سلولهای کبد آزاد می گردد.

ساير اثرات كلو كاگون

سایر اثرات گلوکاگون که در غلظتهای بالای آن ایجاد می شوند شامل افزایش دادن اسیدهای چرب آزاد پلاسما به واسطه افزایش تجزیه چربیها (توسط فعال کردن لیپاز سلوهای چربی) و مهار ذخیرهسازی تری گلیسریدها در کبد می باشد. غلظتهای بسیار بالای گلوکاگون سبب افزایش قدرت انقباضی قلب، افزایش جریان خون برخی از بافتها به ویژه کلیهها، افزایش ترشح صفرا و مهار ترشح اسید معده می گردد.

تنظيم ترشح كلو كاكون

افزایش غلظت گلوکز برعکس اثری که بـر تـرشح انسـولین دارد، ترشح گلوکاگون را کاهش داده و کاهش غلظت گلوکز اثر عکس دارد. افزایش اسیدهای آمینه پـلاسما (بـه خـصوص آلانـین و آرژنـین) هـمانند اثر بـر تـرشح انسـولین، تـرشح گلوکاگون را نیز افزایش میدهند. عامل دیگری که بر ترشح گلوکاگون اثر افزایشی دارد، ورزشکردن است.

سوماتواستاتين

سوماتواستاتین (Somatostatin) که از سلولهای دلتای جزایر لانگرهانس ترشح میشود، سبب مهار ترشح انسولین و گلوکاگون از جزایر لانگرهانس شده و همچنین تحرک معده، دوازدهه و کیسه صفرا و ترشح و جذب مواد غذایی را در دستگاه گوارش کاهش میدهد. بنابراین سوماتواستاتین در طولانی کردن دورههای زمانی جذب خونی عناصر غذایی بسیار مهم است.

افزایش گلوکز خون، اسیدهای آمینه، اسیدهای چرب و چند هورمون گوارشی آزاد شده از بخشهای فوقانی دستگاه گوارش، ترشح سوماتواستاتین را افزایش میدهند.

خلاصه تنظيم غلظت گلوكز خون

گلوکز خون یک فرد طبیعی در حالت ناشتا ۸۰ تا ۹۰ میلیگرم در ۱۰۰ میلیلیتر است. این مقدار پس از صرف غذا ممکن است به ۱۲۰ تا ۱۴۰ میلیگرم در ۱۰۰ میلیلیتر برسد اما خوشبختانه ظرف ۲ ساعت توسط سیستمهای فیدبکی تنظیم گلوکز خون به حد طبیعی برمیگردد. در مواقع فقدان گلوکز (بیغذایی)، گلوکونئوژنز کبدی، گلوکز مورد نیاز را تأمین میکند.

کبد در تنظیم غلظت گلوکز اضافی را به شکل گلیکوژن می تواند پس از صرف غذا، گلوکز اضافی را به شکل گلیکوژن در خود ذخیره کند و در مواقع کاهش غلظت گلوکز خون، آن را گلوکز خون باز گرداند (عملکرد بافری کبد در تنظیم غلظت گلوکز خون). مکانیسم تنظیمی دیگر، ترشح انسولین در جریان افزایش غلظت گلوکز خون و ترشح گلوکاگون در زمان کاهش غلظت آن است که این هورمونها به نوبه خود غلظت گلوکز خون را به حد طبیعی باز می گردانند. همچنین در مواقع گلوکز خون را به حد طبیعی باز می گردانند. همچنین در مواقع ایسیوگلیسمی (کمبود گلوکز خون)، ترشح هورمونهای ایسینفرین، کورتیزول و هورمون رشد افزایش می یابد. گلوکز از آن و کورتیزول و هورمون رشد با کاهشدادن مصرف گلوکز توسط بافتها، غلظت گلوکز خون را افزایش می دهند.

اهمیت تنظیم غلظت گلوکز خون در حد طبیعی این است که بافتهایی مانند مغز، شبکیه و اپیتلیوم زایای گنادها تنها می توانند از گلوکز به عنوان ماده غذایی استفاده کنند و قادر به استفاده از اسیدهای چرب نیستند. ثانیاً به دلایل زیر گلوکز نباید به بیش از حد طبیعی افزایش یابد:

- ۱. افزایش گلوکز خون، فشار اسمزی زیادی در مایع خارج سلولی ایجاد کرده و با خارج کردن آب از سلولها موجب دهیدراسیون آنها می شود.
- ۲. غلظت بالای گلوکز موجب دفع گلوکز از راه ادرار می گردد.
- ۳. دفع گلوکز از ادرار موجب دیـورز اسـمزی در کـلیهها و افزایش دفع مایعات و الکترولیتهای بدن میشود.
- ۴. افزایش بلند مدت غلظت گلوکز خون موجب آسیب بسیاری از بافتها، به ویژه عروق خونی میگردد.

دیابت قندی

دیابت قندی (Diabetes Mellitus) بیماری است که با اختلال در متابولیسم کربوهیدرات، چربی و پروتئین مشخص میگردد و به دو نوع تقسیم میشود:

- ۱. دیابت نوع I یا دیابت قندی وابسته به انسولین (IDDM) که ناشی از فقدان ترشح انسولین است.
- ۲. دیابت نوع II یا دیابت قندی غیروابسته به انسولین (NIDDM) که بر اثر کاهش حساسیت بافتهای هدف به انسولین (مقاومت به انسولین) ایجاد میشود.

دیابت نوع I به علت آسیب سلولهای بتای لوزالمعده ایجاد شده و از آنجا که اغلب از حدود سنین ۱۴ سالگی شروع میشود، به آن دیابت قندی جوانان می گویند. یکی از عوارضی که در این نوع از دیابت ایجاد می شود، افزایش غلظت گلوکز خون است که این امر همان طور که قبلاً نیز گفته شد سبب افزایش دفع گلوکز از راه ادرار، دهیدراسیون سلولها و آسیب بافتی مانند نوروپاتی محیطی و اختلال عملکرد سیستم عصبی اتونوم، هیپرتانسیون ناشی از آسیب کلیوی و آترواسکلروز ناشی از اختلال متابولیسم چربی

همچنین چون بافتها قابلیت استفاده از گلوکز را در غیاب انسولین ندارند، به جای گلوکز از چربیها استفاده میکنند. افزایش مصرف چربی در بافتها موجب افزایش تولید اجسام کتونی (اسید استواستیک، اسید بتا– هیدروکسی بوتیریک و استون) و ورود آنها به خون و ایجاد اسیدوز متابولیک میگردد. برای جبران این نوع از اسیدوز، تعداد تنفس افزایش یافته (جهت دفع دی اکسیدکربن) و دفع بی کربنات از کلیهها کاهش می یابد. کاهش pH خون به پایین تر از ۷ سبب کمای اسیدوزی و حتی مرگ می گردد.

مر به نام برخی از دلایل ایجاد مقاومت به انسولین.

- چاقی / اضافه وزن (به ویژه تجمع بیش از حد چربی احشایی)
- ⊕گلوکوکور تیکوئید اضافی (سندرم کوشینگ یا درمان با استروئید)
 - هورمون رشد اضافی (اَکرومگالی)
 - بارداری، دیابت حاملگی
 - بیماری تخمدان پلیکیستیک
- لیپودیستروفی (اکتسابی یا ژنتیکی؛ همراه با تجمع چربی در کبد)
 - اتوآنتی بادی های گیرنده انسولین
 - موتاسيون هاي گيرنده انسولين
- موتاسیونهای رسپتور فعال کننده پرولیفراسیون پروگزیزومی گاما
 (PPARy)
- مـوتاسیونهای ایـجادکننده چاقی ژنـتیکی (مـثلاً مـوتاسیون گـیرنده ملانوکورتین)
 - هموکروماتوز (یک بیماری ارثی که موجب تجمع بافتی آهن میشود)

جدول ۱۴-۱۰. ویژگیهای بالینی مبتلایان به دیابت قندی نوع ${
m I}$ و نوع ${
m II}$.

نوع II	نوع I	تظاهرات
معمولاً بالای ۳۰ سال	معمولاً زير ٢٠ سال	سن شروع
چاق	کم (تحلیل رفته)	وزن بدن
	تا طبیعی	
طبیعی تا بالا (در ابتدای	کم یا صفر	انسولين پلاسما
بیمار <i>ی</i>)		
بالا، مقاوم به سرکوب	بالا، قابل سركوب	گلوكاگون پلاسما
بالا	بالا	گلوكز پلاسما
کم	طبيعى	حساسیت به انسولین
كــاهش وزن، تــيازوليدين	انسولين	درمان
ديـــونها، متفــورمين،		
سولفونيل اورهها، انسولين		

همچنین افزایش تجزیه پروتئینها در غیاب انسولین موجب تحلیلرفتن شدید بافتهای بدن میگردد. در این حالت، فرد با وجود اینکه مقدار زیادی غذا میخورد (پلیفاژی)، از کاهش سریع وزن و آستنی (کمبود انرژی) رنج میبرد.

دیابت نوع II ناشی از مقاومت بافتها نسبت به اثرات انسولین است. این نوع از دیابت حدود ۹۰ درصد کل انواع

دیابت را تشکیل می دهد و در سنین بالا ایجاد می شود. عوامل ایجادکننده مقاومت به انسولین در این نوع از دیابت و ویژگی های دیابت نوع II و تفاوت آن با دیابت نوع I در جداول ۹-۱۴ و ۱۰-۱۴ آمدهاند.

برای درمان دیابت نوع I از تزریق منظم انسولین استفاده می شود، اما در درمان دیابت نوع II، اولویت تجویز داروهایی است که حساسیت به انسولین را زیاد می کنند (تیازولیدین دیونها)، اما با این حال از داروهایی که تولید گلوکز را در کبد مهار می کنند (مانند متفورمین)، داروهایی که باعث تحریک ترشح انسولین می شوند (سولفونیل اورهها) و حتی انسولین نیز استفاده می شود.

فيزيولوژى تشخيص ديابت قندى

تشخیص دیابت قندی عبارت است از سطح گلوکز ناشتای خون بالاتر از ۱۱۰ میلیگرم در ۱۰۰ میلیلیتر، دفع گلوکز از ادار و تنفس استونی. چون در دیابت، سطح استون خون به علت افزایش متابولیسم چربی بالا میرود، استون از طریق تنفس دفع شده و بوی آن در تنفس بیمار استشمام میگردد. آزمون دیگر برای تشخیص دیابت قندی، آزمون تحمل گلوکز به ازای هر کیلوگرم وزن بدن او میدهند. در گرم گلوکز به ازای هر کیلوگرم وزن بدن او میدهند. در صورتی که آن شخص طبیعی باشد، گلوکز خون تا ۱۲۰ یا ۱۴۰ میلیگرم در هر ۱۰۰ میلیلیتر افزایش می یابد و ظرف دو ساعت به حد طبیعی برمی گردد. اما در افراد مبتلا به دیابت، غلظت گلوکز خون پس از مصرف گلوکز به بالاتر از دو ساعت به حد کنترل برمی گردد.

انسولينوما - شوك انسوليني

شوک انسولینی معمولاً به علت افزایش ترشح انسولین بر اثر آدنوم جزایر لانگرهانس به وجود میآید. در این حالت، غلظت گلوکز خون به سرعت کاهش یافته و عدم دسترسی سیستم عصبی به گلوکز موجب سندرم شوک انسولینی می شود. کاهش غلظت گلوکز خون به کمتر از ۵۰ تا ۷۰ میلی گرم در ۱۰۰ میلی لیتر سبب افزایش فعالیت عصبی به شکل لرزش و تعریق می شود و کاهش غلظت آن به زیر ۲۰ تا ۵۰ میلی گرم در ۱۰۰ میلی لیتر سبب تشنجات کلونیک و بیهوشی می گردد. با کاهش غلظت گلوکز به کمتر از این بیهوشی می گردد. با کاهش غلظت گلوکز به کمتر از این

مقدار، تشنجات از بین رفته و تنها وضعیت کما باقی می ماند. تفاوت کمای ناشی از افزایش تفاوت کمای ناشی از افزایش غلظت انسولین (کاهش گلوکز خون یا هیپوگلیسمی) این است که در کمای هیپوگلیسمیک، تنفس استونی و تنفس سریع و عمیق کمای دیابتی وجود ندارد.

هورمون پاراتیروئید، کـلسیتونین، مـتابولیسم کلسیم و فسفات، ویتامین C، استخوان و دندانها

یون کلسیم مایع خارج سلولی تنها در حدود ۰/۱ درصد کلسیم کل بدن را تشکیل میدهد. در حدود ۱ درصد کلسیم در داخل

سلولها بوده و بقیه در استخوانها ذخیره می شود. غلظت

کلسیم خارج سلولی به طور بسیار دقیقی توسط مکانیسمهای ویژهای تنظیم میشود. حدود ۸۵ درصد فسفات بدن نیز در استخوانها ذخیره شده است، ۱۴ تا ۱۵ درصد آن در داخل سلولها و کمتر از ۱ درصد آن نیز در مایع خارج سلولی است. کلسیم در داخل پلاسما به سه شکل موجود است: ۱) در حدود ۴۱ درصد (۱ میلیمول در لیتر) آن به صورت ترکیب با پروتئینهای پلاسما است که از طریق غشای عروق قابل انتشار نیست، ۲) در حدود ۹ درصد کلسیم (۰/۲ میلیمول در لیتر) قابل انتشار از غشای مویرگها بوده اما به مواد آنیونیک پلاسما و مایع میان بافتی (مانند سیترات و فسفات) متصل است، ولى يونيزه نمىباشد و ٣) ۵٠ درصد باقىمانده كلسيم در داخل پلاسما هم قابل انتشار از غشای عروق و هم یونیزه است. همین نوع از کلسیم است که در فرآیدهای فیزیولوژیک نقش دارد و به طور کلی غلظتی در حدود ۱/۲ میلیمول در لیتر (یا ۲/۴ میلیاکیوالان در لیتر، چون کلسیم دو ظرفیتی است) دارد.

فسفات پلاسما نیز عمدتاً به دو شکل است: $^{-}$ HPO $_{4}^{2}$ بین عمدتاً به دو شکل است: $^{-}$ H2PO $_{4}^{-}$ بین خارج سلولی بیشتر اسیدی می شود، زمانی که $^{-}$ Hp مایع خارج سلولی بیشتر اسیدی می شود، افزایش نسبی در غلظت $^{-}$ H2PO $_{4}^{2}$ و کاهش نسبی در غلظت $^{-}$ HPO $_{4}^{2}$ رخ می دهد که عکس حالتی است که در جریان قلیایی شدن مایع خارج سلولی ایجاد می شود. غلظت متوسط فسفات خون $^{+}$ Mp در دسی لیتر است.

هيپوكلسمى

هیپوکلسمی به معنی کاهش غلظت کلسیم خون میباشد.

هیپوکلسمی سبب افزایش تحریک پذیری سیستم عصبی می گردد و این امر سبب انقباض تتانیک عضلات می گردد. انقباض تتانیک در عضلات دست که ناشی از کاهش غلظت کلسیم خون است، اسپاسم کارپوپدال نام دارد.

هيپركلسمى

افزایش غلظت کلسیم خون به بالاتر از حد طبیعی سبب تضعیف سیستم عصبی و کندشدن رفلکسهای عصبی، کاهش فاصله QT در قلب، بیاشتهایی و یبوست (به علت تضعیف قابلیت انقباضی عضلات جدار دستگاه گوارش) می شود.

جذب و دفع كلسيم و فسفات

روزانه ۱۰۰۰ میلی گرم کلسیم و فسفات خورده می شود. از این میزان ۳۵۰ میلی گرم کلسیم از لوله گوارش جذب شده و بقیه دفع می شود. به علاوه، ۲۵۰ میلی گرم کلسیم نیز از مخاط روده به داخل روده ترشح شده و دفع می شود. بنابراین، جذب کلسیم ۱۰ درصد مقدار خورده شده است؛ اما تمامی فسفات خورده شده به غیر از مقداری که در ترکیب با کلسیم جذب خورده در مدفوع دفع می گردد، جذب خون می شود.

۱۰ درصد از کلسیم خورده شده از راه ادرار دفع می شود. ۲۱ درصد کلسیمی که به پروتئینهای پلاسما متصل است نمی تواند از گلومرولهای کلیه فیلتره شود. به طور کلی ۹۹ درصد کلسیم فیلتره شده از توبولهای کلیوی بازجذب می شود. ۹۰ درصد از این کلسیم در توبولهای پروگزیمال، قوس هنله و اوایل توبول دیستال بازجذب می شود. سپس در انتهای توبول دیستال و اوایل مجاری جمع کننده، بازجذب ۱۰ درصد باقی مانده به طور انتخابی صورت می گیرد که بسیار به غلظت کلسیم خون بستگی دارد. بدین صورت که زمانی که غلظت کلسیم خون بایین است، بازجذب کلسیم در این بخش ها افزایش می یابد و بالعکس.

فسفات از طریق یک مکانیسم لبریز بازجذب می شود (فصل ۵)، بدین صورت که هنگامی که غلظت فسفات در توبولها از ۱ میلی مول در لیتر بیشتر شود، فسفات اضافی دفع می شود اما تا مقادیر کمتر از ۱ میلی مول در لیتر، تمامی فسفات بازجذب می شود.

استحوال

استخوان از یک ماتریکس آلی و املاح کلسیم تشکیل شده است. به طور متوسط ۳۰ درصد وزن یک استخوان متراکم را ماتریکس و ۷۰ درصد آن را املاح تشکیل میدهند. ۹۰ تا را ماده زمینه تشکیل داده است. ماده زمینه که به رسوب املاح کلسیم کمک میکند از مایع خارج سلولی همراه با پروتئوگلیکانها به خصوص کندروئیتین سولفات تشکیل شده است. فیبرهای کلاژن نیز مسئول استحکام کششی شده است. فیبرهای کلاژن نیز مسئول استحکام کششی استخوان هستند و مانع از ایجاد پارگی در استخوان میشوند. املاح استخوان که از کلسیم و فسفات تشکیل شدهاند، به شکل بلورهای هیدروکسی آپاتیت در استخوان رسوب میکنند و مسئول استحکام فشاری استخوان هستند. فرمول میکنند و مسئول استحکام فشاری استخوان هستند. فرمول بلورهای هیدروکسی آپاتیت در استخوان هستند. فرمول بلورهای هیدروکسی آپاتیت در استخوان در است

Ca₁₀(PO₄)₆(OH)₂

یونهایی مانند منیزیوم، سدیم، پتاسیم و کربنات نیز در بین املاح استخوانی وجود دارند.

چرا یونهای کلسیم و فسفات در مایع خارج سلولی رسوب نمی کنند؟ علت این امر وجود مهار کننده هایی (مانند پیروفسفات) در مایع خارج سلولی است که علی رغم وجود غلظتهای فوق اشباع این یونها مانع از رسوب آنها مى شوند. پيروفسفات كه توسط اوستئوبالاستها ترشح می شود، از کریستالی شدن هیدروکسی آیاتیت و کلسیفیه شدن استخوان ها جلوگیری میکند. سه ماده که از استئوبالاستها ترشح مىشوند، در تنظيم غلظت پيروفسفات نقش دارند: ١) آلكالين فسفاتاز غيراختصاصي بافتي (TNAP) کے با تجزیه کردن پیروفسفات باعث که لسیفیکاسیون استخوان در مواقع لزوم می گردد و ۲) فسفودی استراز پیروفسفاتاز نوکلئوتیدی ۱ (NPP1) و ۳) پروتئین آنکیلوز (ANK)که هر دو مادهٔ اخیر، سطوح پیروفسفات را افزایش میدهند. نقصان NPP1 و ANK سبب کلسیفیکاسیون بیش از حد استخوانها می شود. در شرایط غیرطبیعی مانند آترواسکلروز و در بافتهای در حال دژنرسانس (تخریب) یا در لختههای کهنه خون به علت اینکه غلظت این مهارکنندهها کاهش می یابند، کلسیم و فسفات در اَن قسمتها رسوب میکنند و بافتی شبیه به

استخوان پدید می آورند.

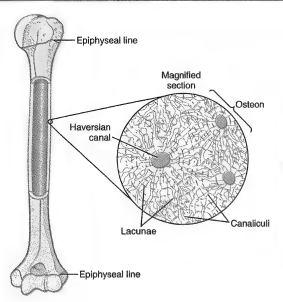
مکانیسم کلسیفیکاسیون استخوان ترشح مولکولهای کلاژن اومونومرهای کلاژن) و ماده زمینهای توسط سلولهای استخوانساز یا استئوبلاستها است. مونومرهای کلاژن به سرعت پلیمریزهشده و فیبرهای کلاژن را تشکیل میدهند. به ترکیب فیبرهای کلاژن با ماده زمینهای، استئوئید اطلاق میشود که یک بافت غضروف مانند است. به محض تشکیل استئوبلاستها در آنها به دام میافتند و سلول استخوانی یا استئوسیت را میسازند. سپس کلسیم و فسفات در این سلولها رسوب کرده و بلورهای هیدروکسی آباتیت را میسازند و بافت استخوانی کامل می شود.

تبادل كلسيم استخواني

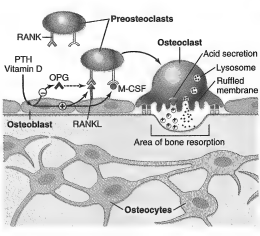
استخوان می تواند در مواقع کمبود کلسیم خون، کلسیم را آزاد کرده و آن را وارد خون نماید و بالعکس، در مواقع افزایش کلسیم خون، کلسیم را به خود جذب می کند و از افزایش غلظت آن در مایع خارج سلولی جلوگیری می کند. بنابرایین استخوان به عنوان نوعی بافر کلسیم عمل می کند. اما کل کلسیم استخوان قبل تبادل با مایع خارج سلولی نیست بلکه تنها ۴/۰ تا ۱ درصد کل کلسیم استخوان چنین قابلیتی دارد که به آن کلسیم قابل تبادل اطلاق می شود. کلسیم قابل تبادل اطلاق می شود. کلسیم قابل تبادل اطلاق می شود. کلسیم قابل تبادل تا حد بسیار کمتری در سلولهای گوارشی و کبد نیز وجود دارد.

PTH فعالیت استئوکلاستی و جذب استخوانی را تحریک میکند، اما اوستئوکلاستها فاقد رسپتور برای PTH هستند. بنابراین PTH ابتدا استئوبلاستها را تحریک میکند. سپس استئوبلاستها دو نوع پروتئین تولید میکنند. که با اثر بر استئوکلاستها، آنها را فعال مینمایند. این دو پروتئین استئوبلاستی عبارتند از: لیگاند فعال کننده رسپتوری فاکتور هستهای کاپا B (RANKL) که لیگاند استئوپروتگرین (OPGL) نیز نامیده میشود و فاکتور محرک کلونی ماکروفاژ (OPGL)

RANKL با اتصال به رسپتور خود موسوم به RANKL بــر روی پـرواسـتئوکلاستها، سـبب تـبدیل اَنـها بــه استئوکلاستهای بالغ می شود. M-CSF نیز بـا اتـصال بـه رسپتورهای خود بر روی سطح استئوکلاستها، اثر مشابهی



شكل ١٤-١٤. ساختار استخوان.



شکل ۱۵–۱۴. نصوهٔ جذب یا برداشت استخوان توسط استؤکلاستها.

را اعمال میکند. در نهایت، استئوکلاستهای بالغ سبب جذب استخوان میشوند.

استئوبلاستها، فاکتور دیگری نیز تولید میکنند که موسوم به اُستئوپروتگرین (OPG) یا فاکتور مهاری موسوم به اُستئوپروتگرین (OPG) یا فاکتور مهاری اوستئوکلاستوژنز (OCIF) میباشد. OPG با اتصال به RANK و جلوگیری از واکنش آن با رسپتور RANK و میشود. سبب ممانعت از ساخت استئوکلاستهای بالغ میشود. گلوکوکورتیکوئیدها با افزایش دادن تولید RANKL و کاستن از تولید OPG، فعالیت استئوکلاستی و جذب استخوانی را افزایش میدهند. برعکس، هورمون استروژن با تحریک اولید OPG از جذب استخوان جلوگیری میکند. به همین دلیل برای درمان پوکی استخوان در زنان یائسه و در برخی از بیماران مبتلا به سرطان استخوان، از داروهایی استفاده میشود که عملکرد OPG را تقلید میکنند. شکل ۱۵–۱۴، میشود که عملکرد OPG را تقلید میکنند. شکل میدهد.

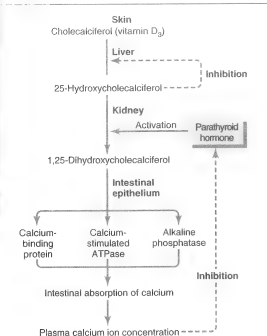
تشكيل و جذب استخوان

استخوان به طور دایم توسط استئوبلاستها که بر روی سطح استخوان قرار گرفتهاند ساخته می شود و توسط استئوکلاستها که سلولهای بزرگ فاگوسیت کننده و چند هستهای هستند جذب می شود. استئوکلاستها با ترشح آنزیمهای پروتئولیتیک موجب حل شدن ماتریکس آلی

استخوان شده و با ترشح چندین نوع اسید (مانند اسید سیتریک و اسید لاکتیک)، املاح استخوانی را حل میکنند. خود سلولهای استئوکلاستی با فاگوسیته کردن و حل کردن ذرات ریز ماتریکس و بلورهای استخوانی، محصولات ایجاد شده را به درون خون آزاد میسازند.

به طور کلی استخوان به همان میزانی که توسط استئوبلاستها سخته تخریب می شود، توسط استئوبلاستها ساخته می شود و بنابراین کل توده استخوانی ثابت باقی می ماند. استئوکلاستها ابتدا با جذب استخوان، سبب حفر تونلی در استخوان می شوند. سپس استئوبلاستها استخوان می در ابه صورت حلقههای متحدالمرکز (لاملاها) در سطح جدید را به صورت حلقههای متحدالمرکز (لاملاها) در سطح ناحیه ای از استخوان که محل عبور عروق خونی است، ناحیه ای از استخوان که محل عبور عروق خونی است، استخوانسازی متوقف می شود. به این کانال تشکیل شده که عروق خونی از داخل آن عبور می کنند، کانال هاورسی گفته می شود. به هر ناحیه از استخوان که به این صورت تشکیل می شود یک استئون (Osteon) گفته می شود یک استئون (Osteon)

شکلگیری و جذب استخوان چندین عملکرد مهم فیزیولوژیک دارد. اول اینکه ضخامت استخوان متناسب با بار وارده به آن تنظیم می شود. دوم آنکه شکل استخوان نیز



سَنكسل ۱۷-۱۴. فسعال شدن ویستامین D3 و تشکیل ۱ و ۲۵ دی هیدروکسی کوله کلسیفرول و نقش ویتامین D در کنترل غلظت پلاسمایی کلسیم.

رسپتور رتینوئید X کمپلکسی تشکیل میدهد که قادر به اتصال به DNA میباشد. پس از اتصال این کمپلکس به DNA، رونویسی از ژنها تحریک میگردد. البته در مواردی هم رونویسی از برخی ژنها مهار میشود.

اثر ويتامين D در جذب كلسيم و فسفات از رودهها

شکل فعال ویتامین D، جذب کلسیم از رودهها را عمدتاً به واسطه افزایشدادن پروتئین متصل شونده به کلسیم در لبه برسی سلولهای اپیتلیال روده که کلسیم را وارد سلول اپیتلیال روده که کلسیم جذب شده نیز سپس از غشای قاعدهای جانبی سلولهای رودهای به واسطه انتشار تسهیل شده وارد خون میشود. همچنین ۱ و ۲۵ – دی هیدروکسی کوله کلسیفرول با افزایشدادن ساخت دی هیال شونده با کلسیم در لبه برسی سلولهای اپیتلیال روده و ساخت نوعی فسفاتاز قلیایی در سلولهای اپیتلیال روده و ساخت نوعی فسفاتاز قلیایی در سلولهای

مطابق با الگوهای استرس تغییر می کند و سوم اینکه استخوان شکننده و ضعیف قدیمی به سرعت با استخوان جدید جایگزین می شود. تشکیل استخوان متناسب با میزان بار فشاری است که استخوان باید تحمل کند. بنابرایین منطقی است که استخوانهای ورزشکاران ضخیمتر از استخوان افراد عادی باشد و یا بی تحرک ماندن اندام شکسته در گچ موجب آتروفی استخوان گردد.

یکی از مواردی که موجب افزایش شدید فعالیت استئوبلاستی و حتی ساخت استئوبلاوژنیتور میشود، سلولهای استخوانساز یا استئوپروژنیتور میشود، شکستگی استخوان است. با شکستن استخوان، در زمان کوتاهی، توده بزرگی از بافت استخوانی و ماتریکس آلی استخوان تازه، و به دنبال اَن در مدت کوتاهی رسوب املاح کلسیم در بین دو انتهای شکسته استخوان تشکیل میشود که به اَن کال (Callus) میگویند.

ويتامين D

ویتامین D نقش بسیار مهمی در متابولیسم کلسیم دارد که در ادامه خواهد آمد. ویتامین D برای اینکه بتواند اثرات خود را اعمال كند ابتدا بايد به شكل فعال خود در أيد. مهمترين شکل ویتامین D، ویتامین D₃ یا **کوله کلسیفرول** است که بر اثر تابش اشعه فرابنفش خورشید از ۷ – دهیدروکلسترول در پوست ساخته می شود (شکل ۱۷-۱۴). اولین مرحله در فعال شدن كوله كلسيفرول، تبديل أن به ۲۵ - هيدروكسي كوله كلسيفرول در كبد است. اين ماده خود يك اثر فيدبكي مهاری بر واکنش فوق دارد و در غلظتهای بالا مانع از تولید بیش از حد ۲۵ – هیدروکسی کوله کلسیفرول می شود. ۲۵ – هیدروکسی کوله کلسیفرول در توبولهای پروگزیمال کلیه به ۱ و ۲۵ - دی هیدروکسی کوله کلسیفرول تبدیل می شود که این ماده شکل فعال ویتامین D می باشد. در شکل ۱۷–۱۴ توجه کنید که پاراتورمون که خود به علت کاهش غلظت کلسیم خون به وجود می آید، تبدیل ۱ و ۲۵ – دی هیدروکسی کوله کلسیفرول را تقویت کرده و ویتامین D فعال بیشتری تشکیل می شود. ۱ و ۲۵ – دی هیدروکسی کوله کلسیفرول نیز با افزایشدادن بازجذب رودهای، استخوانی و کلیوی کلسیم، غلظت أن را در خون تا حد طبيعي بالا ميبرد.

رسپتورهای ویتامین D در بیشتر سلولهای بدن وجود دارند. این رسپتور با رسپتور داخل سلولی دیگری موسوم به

جذب رودهای فسفات از روده نیز تا حد زیـادی تـوسط شکل فعال ویتامین D تقویت میشود.

اثر ویتامین D بــر بــازجــذب كــليوى كــلسيم و فسفات

ویتامین D، باز جذب کلسیم و فسفات، هر دو را از سلولهای اپی تلیال کلیه افزایش میدهد.

اثر ويتامين D بر استخوان

تجویز مقادیر بالای ویتامین D سبب تجزیه استخوان (جذب استخوانی) می شود؛ اما مقادیر کمتر ویتامین D کلسیفیکاسیون استخوان را افزایش می دهد. این اثر ویتامین D از طریق افزایش جذب روده ای کلسیم و فسفات می باشد. همچنین ویتامین D توانایی خاصی در انتقال یون کلسیم از غشاهای سلولهای استخوانی دارد.

هورمون پاراتیروئید

هــورمون پــاراتــيروئيد يا پـاراتـورمون (PTH) از غدد پاراتيروئيد به تعداد ۴ عدد در پاراتيروئيد به تعداد ۴ عدد در پشت غده تيروئيد قرار گرفتهاند (در هـر قـطب تـحتاني و فوقاني تيروئيد يک عدد). غدد پاراتيروئيد به طـور عـمده از سلولهاي اصلي (chief cells) و تا حد کمتري از سلولهاي اکســيفيل (Oxyphill cells) تشکــيل شــدهانــد. عـمل سلولهاي اکسيفيل مشخص نيست اما سـلولهاي اصـلي تقريباً تمامي پاراتورمون را ترشح ميکنند.

پاراتورمون یک هورمون پپتیدی است که اثر خاصی در افزایش غلظت کلسیم خون دارد. تغییر در غلظت یون کلسیم مایع خارج سلولی توسط یک رسپتور حسگر کلسیم مایع خارج سلولی توسط یک رسپتور حسگر کلسیم (CaSR) که بر روی غشای سلولهای پاراتیروئید واقع شده است، تشخیص داده میشود. CaSR یک رسپتور متصل به پروتئین G است و از طریق مسیر فسفولیپاز C عمل میکند؛ در نتیجه ساخت IP3 و DAG را در این سلولها تحریک میکند. بدین ترتیب کلسیم داخل سلولی در سلولهای پاراتیروئید افزایش می ابد و در نتیجه از آزادشدن PTH پاراتیروئید افزایش میکند. این مکانیسم در تضاد با بسیاری از جماوگیری میکند. این مکانیسم در تضاد با بسیاری از مکانیسمهای ترشح هورمون و نوروترانسمیترها در بدن مکانیسمهای ترشح هورمون و نوروترانسمیترها در بدن می شود. پاراتورمون جذب رودهای و استخوانی کلسیم و می شود. پاراتورمون جذب رودهای و استخوانی کلسیم و

فسفات را افزایش داده، دفع کلیوی کلسیم را کاهش داده، اما دفع کلیوی فسفات را افزایش میدهد. بنابراین در نهایت سبب افزایش غلظت کلسیم خون و کاهش غلظت فسفات می شود. پاراتورمون طی دو مرحله جذب کلسیم از استخوان را افزایش میدهد. مرحله اول، مرحله سریعی است که PTH می تواند با تحریک سیستم غشای استئوسیتی (که متشکل از استئوبلاستها و استئوسیتها است) بدون جذب ماتریکس استخوان، کلسیم را از استخوان جذب کند که به این فرآیند، استئولیز اطلاق می شود.

در مرحله دوم که طی چند روز تا چند هفته تکمیل می شود، PTH استئوکلاستها را فعال کرده و حتی موجب ساخت استئوکلاستهای جدید می شود. استئوکلاستها نیز سلولهای استخوانی را تجزیه کرده، کلسیم و فسفات زیادی را تحویل مایع خارج سلولی می دهند. از آنجا که استئوکلاستها فاقد گیرنده برای PTH هستند، معتقدند استئوبلاستها و استئوسیتهای فعال شده توسط PTH یک پیام ثانویه ولی ناشناخته به استئوکلاستها می فرستند و سبب فعال شدن آنها می شوند.

اثرات اصلی PTH در بدن که در شکل ۱۸–۱۴ خلاصه شدهاند، بدین صورت میباشند:

- ۱. PTH جـذب اسـتخوانی را تحریک کرده و موجب آزادشدن کلسیم به داخل خون میشود.
- ۲. PTH سبب افزایش بازجذب کلسیم و کاهش بازجذب فسفات در توبولهای کلیوی می شود.
- ۳. PTH منجر به تولید ویتامین D میشود و این ماده هم جذب کلسیم از روده را افزایش میدهد.

پاراتورمون بازجذب کلسیم از توبولهای کلیوی را به طور عمده در اواخر توبول دیستال، توبولهای جمعکننده اوایل مجاری جمعکننده و احتمالاً به میزان کمتر در قوس صعودی هنله افزایش داده و بازجذب فسفات را در توبول پروگزیمال کاهش میدهد و بدین طریق سبب افزایش غلظت کلسیم خون و کاهش غلظت فسفات آن میشود. پاراتورمون همچنین ضمن افزایش میزان بازجذب یونهای منیزیم و هیدروژن، بازجذب یونهای سدیم و پتاسیم و اسیدهای آمینه را کاهش میدهد. بیشتر اثرات پاراتورمون از طریق اتصال به گیرنده خارج غشایی و فعال کردن آدنوزین مونوفسفات حلقوی (CAMP) در داخل سلولهای هدف اعمال میشود.

↓Ca++ 1PTH Intestine Bone Kidney † Ca++ 1,25 Dihydroxyabsorbed † Bone cholecalciferol resorption 1 PO4 † Ca++ reabsorbed 1 Ca++ absorbed ↓ PO₄[≡] reabsorbed efflux († Ca++

شکل ۱۴-۱۸. خـلاصه اثـرات هـورمون پـاراتـیروئید (PTH) بـر استخوان، کلیهها و روده در پاسخ به کاهش غـلظت کـلسیم مـایع خارج سلولی. CaSR: رسپتور حسگر کلسیم.

كنترل ترشح باراتورمون

ترشح پاراتورمون به شدت تحت تأثیر غلظت کلسیم مایع خارج سلولی قرار دارد و کاهش غلظت کلسیم می تواند ظرف دقایقی، ترشح پاراتورمون را افزایش دهد. برعکس، افزایش غلظت کلسیم مایع خارج سلولی، ترشح پاراتورمون را کاهش می دهد.

كلىسىتونين

کلسی تونین یک هورمون پپتیدی است که از سلولهای بارافولیکولر یا سلولهای C غده تیروئید ترشح می شود و اثراتی مخالف اثرات پاراتورمون دارد. افزایش غلظت کلسیم خون، ترشح این هورمون را تحریک می کند و کلسی تونین نیز به نوبه خود با کاهش دادن فعالیت جذبی استئوکلاستها و احتمالاً اثر استئولیزی غشای استئوسیتی و همچنین کاهش ساخت استئوکلاستهای جدید (در طولانی مدت)، جذب استخوانی و در نهایت غلظت پلاسمایی کلسیم را کاهش می دهد.

کلسی تونین اثر قدر تمندی بر غلظت کلسیم پلاسما

ندارد. زیرا اولاً هرگونه کاهشی در غلظت کلسیم پلاسما، ترشح PTH را تحریک کرده و پاراتورمون با قدرت زیادی کلسیم پلاسما را افزایش میدهد. ثانیاً، در بالغین میزان روزانه جذب و رسوب کلسیم بسیار کم است و حتی زمانی که کلسی تونین میزان جذب را کندتر میکند، باز هم اثر کمی بر غلظت یون کلسیم پلاسما دارد.

پــاتوفیزیولوژی هــورمون پـاراتــیروئید، ویتامین D و بیماری استخوان

هيپوپاراتيروئيدى

کاهش ترشح پاراتورمون از غدد پاراتیروئید سبب کاهش قابل توجهی در غلظت کلسیم مایعات بدن و افزایش غلظت فسفات میشود. کاهش کلسیم سبب اسپاسم عضلات بدن، خصوصاً عضلات حنجره میشود. این امر میتواند سبب انسداد راه تنفسی و حتی مرگ بیمار شود. برای درمان هیپوپاراتیروئیدی یا از هورمون PTH استفاده میشود و یا به بیمار ویتامین D تجویز میشود.

هیپریاراتیروئیدی

افزایش ترشح PTH که معمولاً در نتیجه تومور یاراتیروئید ایجاد می شود موجب افزایش فعالیت استئوکالاستی و افزایش جذب استخوانی می شود. در این حالت به علت افزایش ترشح PTH، غلظت كلسيم يلاسما افزايش يافته و غلظت فسفات آن کاهش می یابد. فعالیت استئوبالاستی نیز در این بیماری افزایش می یابد تا جذب استخوانی را با ساخت استخوان جبران كند. استئوبلاستها مقادير زيادي فسفاتاز قليايي (ALP) ترشح میکنند که این ماده یکی از یافتههای مهم تشخیصی هیپرپاراتیروئیدی است. اما در موارد شدید هیپرپاراتیروئیدی، جذب استخوان بسیار بیشتر از ساخت آن است به گونهای که کیستهایی از استئوکلاستها در استخوان تجمع می یابند که به آنها تومورهای سلول غول آسای استئوکلاست می گویند. به بیماری کیستی استخوان در هیپرپاراتیروئیدی، اوستئیت فیبری کیستی (Osteitis fibrosa cystica) اطلاق می شود. افزایش کلسیم پلاسما در این بیماری می تواند منجر به ضعف سیستمهای عصبی مرکزی و محیطی، ضعف عضلانی، یبوست، دل درد، زخم پیتیک، بی اشتهایی و ناتوانی در شل

شدن قلب در جریان دیاستول گردد. در موارد شدید هیپرتیروئیدی، علاوه بر غلظت کلسیم، غلظت فسفات نیز ممکن است افزایش یابد. زیرا کلیهها قادر به دفع این مقدار زیاد از فسفات نیستند. در نتیجه بلورهای فسفات کلسیم (CaHPO4) در آلوئولهای ریه، توبولهای کلیه، غده تیروئید، نواحی مولد اسید در مخاط معده و دیواره عروق در سراسر بدن رسوب میکنند. همچنین رسوب این بلورها در کلیهها منجر به تشکیل سنگهای فسفات کلسیم در آنجا میشود.

مبيرياراتيروئيدى ثانويه

در هیپرپاراتیروئیدی ثانویه، اختلال در خود غدد پاراتیروئید نیست، بلکه کاهش غلظت کلسیم پلاسما به عنوان مثال در اثر کمبود ویتامین D منجر به افزایش ترشح پاراتورمون از غدد پاراتیروئید میگردد.

راشى تىسم

راشی تیسم یا بیماری ریکتر معمولاً در کودکان رخ میدهد و در اثر کمبود کلسیم و فسفات در مایعات خارج سلولی، معمولاً به علت کمبود ویتامین D اتفاق میافتد. عدم مواجهه کودکان با نور خورشید می تواند موجب کاهش این ویتامین در بدن آنها میشود. کاهش کلسیم در ریکتز می تواند با افزایش ترشح PTH جبران شود، اما مکانیسمی برای جبران کاهش غلظت فسفات وجود ندارد و PTH نیز غلظت آن را بیش از پیش کاهش میدهد. در این بیماری استئوکلاستها تحت تأثیر PTH، استخوانها را جذب کرده و از طرف دیگر استئوبلاستها موجب تشکیل استئوئید جدید می شوند. اما این استئوئید و به تدریج استئوئید تازهساز، غیرکلسیفیه و ضعیف، خبای استخوان قدیمی تر را که جذب شده است می گیرد.

در بیماری راشی تیسم تا زمانی که کلسیم قابل تبادل استخوان به طور کامل به اتمام نرسیده است، تتانی ظاهر نـمیشود، زیرا هـورمون پـاراتیروئید بـا تـحریک فعالیت استئوکلاستی و جذب استخوانی، کلسیم مایع خارج سلولی را تقریباً در سطح طبیعی تنظیم می کند.

درمان راشی تیسم عبارت است از تجویز کلسیم و فسفات در رژیم غذایی به علاوه ویتامین $\mathbf D$ کافی.

استئومالاسي

استئومالاسی که به معنی نرمی استخوان بوده و به آن ریکتر بالغین نیز اطلاق می شود ناشی از اختلال جذب رودهای کلسیم و فسفات می باشد. اگر چه استئومالاسی تقریباً هیچگاه تا مرحله تتانی پیش نمی رود اما اغلب باعث ناتوانی استخوانی شدید می شود.

ريكتز واستئومالاسى كليوى

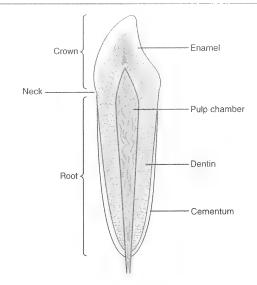
ریکتز و استئومالاسی کلیوی ناشی از ناتوانی کلیهها در تولید فرم فعال ویتامین D است. نوع دیگری از ایـن بـیماری بـه هیپوفسفاتمی مادرزادی معروف است که از کاهش مادرزادی بازجذب فسفات توسط توبولهای کلیوی ناشی میشود. این نوع از ریکتز باید با ترکیبات فسفات (به جای ویتامین D و کلسیم) درمان شود و به آن ریکتز مقاوم به ویتامین D میگویند.

استئوپوروز

استئوپوروز (پوکی استخوان) شایعترین بیماری استخوانی در بالغین به خصوص در سنین پیری است. در این بیماری فعالیت استئوکلاستی فعالیت استئوبلاستی کاهش یافته و فعالیت استئوکلاستی ماتریکس آلی استخوان است. شایعترین علل ایجاد استئوپوروز عبارتند از عدم وجود استرس فیزیکی بر روی استخوانها، سؤتغذیه، کمبود ویتامین C (که برای ساخت استئوئید توسط استئوبلاستها ضروری است)، فقدان استئوکلاستی را کاهش میدهند)، سن بالا (به علت فقدان استئوکلاستی را کاهش میدهند)، سن بالا (به علت فقدان هورمون رشد) و سندرم کوشینگ (زیرا گلوکوکورتیکوئیدها کتابولیسم پروتئینها را افزایش میدهند).

فيزيولوژى دندانها

بخشهای اصلی یک دندان در شکل ۱۹–۱۴ نشان داده شده است. این بخشها عبارتند از: مینا (Enamel)، عاج (Pulp)، سیمان (Cementum) و پیولپ (Pulp). همچنین دندان را به دو قسمت تاج (Crown) یعنی بخشی که از لثه به درون دهان برآمده شده و ریشه (Socket) یعنی بخشی از دندان که به درون شکاف استخوانی فک فرو رفته است تقسیم میکنند. قسمت بین تاج و ریشه که در آن لثه



شکل ۱۹ ۱۴ بخشهای عملکردی دندان.

پیرامون دندان را فرا گرفته است را گردن (neck) می گویند. مینای دندان ساختاری بسیار محکم و مقاوم در برابر اسیدها، آنزیمها و سایر عوامل مخرب است که از بلورهای متراکم هیدروکسی آپاتیت به همراه شبکه ظریفی از فیبرهای پروتئینی محکم و تقریباً نامحلول تشکیل شده است و توسط آملوبلاستها ساخته می شود.

عاج که بخش عمده تنه دندان را تشکیل می دهد از بلورهای هیدروکسی آپاتیت و فیبرهای کلاژن تشکیل یافته است. این بافت توسط او دنتوبلاستها ساخته شده و تغذیه می شود. عاج به علت دارا بودن کلسیم، در برابر نیروی فشاری فوق العاده مقاوم بوده و فیبرهای کلاژن عاج، استحکام کششی آن را حفظ می کنند.

سیمان که از غشای پریودنتال شکاف دندان ترشح می شود، به کمک فیبرهای کلاژن، دندان را در جای خود محکم نگاه می دارد. حفره پولپ دندان که حاوی فیبرهای عصبی، عروق خونی و لنفاتیک است، مسئول تغذیه عاج می باشد. اودنتوبلاستهای سطح پولپ نیز مسئول ساخت عاج و مبادله کلسیم، فسفات و سایر مواد معدنی با آن هستند.

يىداىش دندان

تعداد دندانهای شیری یا دسیدوآیی در انسان ۲۰ عدد است. پس از سن ۶ تا ۱۲ سالگی این دندانها افتاده و دندانهای

دایمی جای آنها را میگیرند و ۸ تا ۱۲ دندان آسیاب نیز در قسمتهای خلفی فکها ظاهر میشوند. بسته به اینکه ۴ دندان عقل در انسان به وجود بیایند یا خیر، تعداد دندانها از ۲۸ تا ۳۲ عدد متغیر است.

دندانها در دوره جنینی از یک عضو دندانساز در لامینای دندان ساخته میشوند و در اوایل کودکی به تدریج به درون دهان برجسته میشوند (Eruption). سرعت تشکیل و درآمدن دندانها تحت تأثیر هورمونهای تیروئید و هـورمون رشد افزایش مییابد. هـمچنین وجود کلسیم، فسفات، ویتامین D و PTH برای کلسیفیکاسیون دندانهای تازهساز ضروری است.

بیشتر تبادل مواد معدنی در دندان در سیمان و تا حد کمتری در عاج صورت می گیرد. زیرا سیمان حاوی اجزای استخوانی از جمله استوبلاستها و استؤکلاستها است اما عاج دارای چنین خصوصیاتی نیست. تبادلات معدنی در مینای دندان نیز فوق العاده کند میباشد.

ره سیدگی دندان

پوسیدگی دندان به طور عمده توسط باکتریها به خصوص استرپتوکوک مـوتان رخ مـیدهد. عـامل اولیـه در ایـجاد پوسیدگی، تشکیل پلاک (ورقهای از محصولات بزاق و غذا بر روی دندان) میباشد که باکتریها در آن زندگی میکنند. وجود کربوهیدراتها بر روی دندانها، سیستمهای متابولیک این باکتریها را به شدت فعال کـرده و آنـها نـیز بـا تـرشح اسیدها و آنزیمهای پروتئولیتیک سبب پوسیدهشدن دندانها میشوند. اسیدها، امـلاح کـلسیم دنـدان را حـل میکنند و آنریمهای پروتئولیتیک، ماتریکس آلی آن را حل میکنند

فلوئور به چندین طریق می تواند در جلوگیری از پوسیدگی دندان مؤثر باشد. اول اینکه فلوئور جانشین بسیاری از یونهای هیدروکسی آپاتیت می شود و بدین وسیله حلالیت مینا را چندین برابر کاهش می دهد. دوم اینکه فلوئور ممکن است برای باکتریها سمی باشد و سوم اینکه وقتی گودههای کوچکی در مینا ایجاد می شوند، فلوئور رسوب فسفات کلسیم را برای ترمیم سطح مینا افزایش می دهد.

جفتشدگی نادرست

برای اینکه دندانها بتوانند اعمال برشی و سایشی خود را به

طور مطلوب به انجام برسانند باید دندانهای ردیف بالایی و پایینی به درستی بر هم منطبق شوند. در غیر این صورت جفتشدگی نادرست دندانها ایجاد می شود. می توان با اعمال فشار ملایم و طولانی به وسیله آتلهای مناسب بر روی دندانها (اور تودنسی)، جفتشدگی نادرست (Malocclusion) را اصلاح نمود.

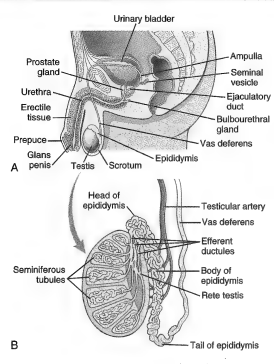
اعمال تولید مثلی و هورمونی مردانه

اعـمال تـولید مـثلی مردانه را میتوان به سه بخش اسپرماتوژنز (تولید اسپرم)، انجام عمل جنسی مرد و تنظیم اعمال تولید مثلی مرد توسط هورمونهای مختلف تقسیم نمود.

دستگاه تولید مثل مردانه در شکل ۲۰–۱۴ نشان داده شده است. هر کدام از بیضهها (Testis) از حدود ۹۰۰ لوله منیساز یا سمینیفر تشکیل شده است که اسیرم در آنها ساخته می شود. سیس اسیرم به داخل لوله پیچیدهای به نام اییدیدیم تخلیه میشود. اییدیدیم به مجرای دفران منتهی شده و مجرای دفران درست پیش از ورود به غده پروستات متسع می گردد و آمپول مجرای دفران را می سازد. در هر طرف پروستات، یک کیسه منی (Seminal vesicle) وجود دارد که محتویاتشان را به انتهای پروستاتی آمیول میریزند و محتویات آمیول و کیسه منی، هر دو وارد مجرای انزالی (Ejaculatory duct) می گردند که با گذشتن از داخل تنه غده پروستات به پیشابراه داخلی تخلیه می شود. مجاری پروستاتی هم از غده پروستات به مجرای انزالی و از آنجا به پیشابراه داخلی تخلیه میشوند. پیشابراه دارای موکوسی است که از غدد اورترال در طول آن ترشح شده و به میزان بیشتری هم از غدد بولیواورترال (غدد کویر) در نزدیک مبدأ پیشابراه ترشح می گردند.

اسيرماتوژنز

سلولهای اسپر ماتوگونی موجود در دیواره لولههای منیساز مسئول ساخت اسپرم هستند. اسپرماتوژنز حدوداً از ۱۳ سالگی شروع شده و در سنین پیری کاهش می یابد. ابتدا اسپرماتوگونیها از بین سلولهای سرتولی موجود در دیواره لولههای منی ساز عبور کرده و وارد لومن لوله می شوند و در آنجا به اسپرماتوسیت بزرگ اولیه تبدیل می شوند. سپس



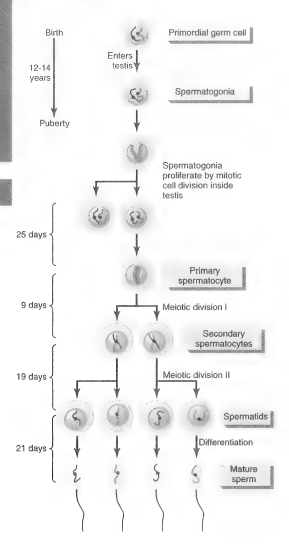
شکل ۲۰-A.۱۴-۲ دستگاه تولید مثل مردانه B. ساختار داخلی بیضه و ارتباط بیضه با اپیدیدیم.

اسپرماتوسیت اولیه تقسیم شده و اسپرماتوسیت ثانویه را میسرماتوسیت ثانویه را میسازد و اسپرماتوسیت ثانویه نیز تقسیم شده و اسپرماتیدها را میسازد. اسپرماتیدها نیز نهایتاً تغییر شکل یافته و به صورت اسپرماتوزوئیدها در می آیند. اسپرماتیدها برخلاف اسپرماتوسیتها که ۴۶ (۲۳ جفت) کروموزوم دارند، ۲۳ کروموزومی هستند. مراحل اسپرماتوژنز در شکل ۲۱–۱۴ نشیان داده شده است. کیل میراحیل اسپرماتوژنز از اسپرماتوژنز از اسپرماتوژنی تا اسپرماتوزوئید حدود ۲۴ روز طول می کشد.

از T جفت کروموزوم موجود در اسپرماتوگونی، یک جفت آن کروموزوم جنسی نام دارند که از یک کروموزوم X و یک کروموزوم Y تشکیل شدهاند. طی تقسیم میوز، کروموزوم مردانه Y به اسپرماتیدی میرود که بعداً تبدیل به اسپرم مردانه می شود و کروموزوم زنانه X به اسپرماتید دیگر می رود که اسپرم زنانه را تشکیل می دهد.

اسيرم

اسپرم که شکل تکامل یافته اسپرماتید است، از یک سر و



شکل ۲۱–۱۴ تقسیمات سلولی طی اسپرماتوژنز. طی تکوین جنین، سلولهای زایای اولیه به بیضهها مهاجرت میکنند و تبدیل به اسپرماتوگونی می شوند. در زمان بلوغ، اسپرماتوگونی به سرعت توسط تقسیم میتوز تکثیر میشود. بعضی از آنها تقسیم میتوز را شروع کرده و به اسپرماتوسیت اولیه تبدیل می شوند و تقسیم میوز I را ادامه می دهند تا به اسپرماتوسیت ثانویه تبدیل شوند. بعد از کامل شدن تقسیم میوزی II اسپرماتوسیت ثانویه، اسپرماتید را تولید می کند که تغییر شکل داده و به اسپرم تمایز پیدا

یک دم تشکیل یافته است. سر اسپرم یک کلاهک ضخیم به نام آکروروم (Acrosome) دارد که محتوی آنزیمهایی برای حفظ پروتئوگلیکانها (هیالورونیداز) و پروتئینها است. دم اسپرم که موسوم به تاژک یا فلاژل است از یک اسکلت مسرکزی مستشکل از ۱۱ مسیکروتوبول (آکسونم)، غشای پوشاننده آکسونم و مجموعهای از میتوکندریها تشکیل شده موجود برای حرکت اسپرم توسط این میتوکندریها تأمین میشود. اسپرم با حرکات فلاژلی با سرعت ۱ تا ۴ میلیمتر در دقیقه در محیط مایع حرکت میکند. افزایش دما و محیطهای قلیایی حرکات اسپرم را افرایش داده و کاهش دما و محیطهای محیطهای اسپرم را افرایش داده و کاهش دما و محیطهای محیطهای اسپدی حرکات آن را کاهش میدهند.

عوامل تحريككننده اسيرماتو ژنز

تستوسترون مترشحه از سلولهای لایدیگ بافت بینابینی بیضه برای رشد و تقسیم سلولهای زایای بیضه ضروری هستند. هـورمون LH مترشحه از هـیپوفیز قدامی نیز سلولهای لایدیگ را وادار به تـرشح تستوسترون میکند. هورمون FSH نیز سلولهای سرتولی را تحریک میکند که این تحریک برای تبدیل اسپرماتید به اسپرم (فرآیند اسپرمیوژنز) ضروری است. FSH هـمچنین مـوجب تـرشح استروژنها از سلولهای سرتولی میشود که این هـورمون برای اسپرماتوژنز ضـروری است. هـورمون رشـد نیز بـرای بیرای اسپرماتوژنز ضـروری است. هـورمون رشـد نیز بـرای پیشرفت تقسیم اسپرماتوگونیها ضروری است.

بلوغ اسبرم

اسپرم ساخته شده در لولههای منی قابلیت حرکت ندارد اما در اپیدیدیم پس از حدود یک روز این قابلیت را پیدا میکند. مقداری از اسپرم ساخته شده در اپیدیدیم و بیشتر آن در مجرای دفران ذخیره میشود. در این نواحی، اسپرم به حالت غیرفعال و سرکوب شده وجود دارد. پس از انزال، اسپرم متحرک شده و قدرت بارورساختن تخمک را طی روندی به نام بلوغ کسب میکند. سلولهای سرتولی و اپی تلیوم اپیدیدیم مایع مغذی خاصی را ترشح میکنند که همراه با اسپرم خارج میشود. این مایع محتوی هورمونها (شامل تستوسترون و استروژنها)، آنزیمها و مواد مغذی خاص ضروری برای بلوغ اسپرم است.

كىسەھاي منى

کیسههای منی با ترشح فروکتوز، اسید سیتریک و ... تغذیه اسپرمها را تأمین میکنند. فیبرینوژن نیز از این کیسهها ترشح شده و باعث انعقاد مایع منی درست پس از انزال میشود. همچنین پروستاگلاندینها نیز از این کیسهها ترشح شده و به دو طریق به انجام لقاح کمک میکنند. اول اینکه ظرفیت پذیرش موکوس سرویکس را برای اسپرمها افزایش میدهد و دوم اینکه با ایجاد انقباضات دودی معکوس در رحم و لولههای فالوپ، رساندن اسپرم به تخمدانها را تسریع میکنند.

غده يروستات

غده پروستات مایع شیری رقیقی ترشح میکند که حجم منی را افزایش میدهد و محتوی کلسیم، یون سیترات، یون فسفات، یک آنزیم لخته کننده و یک پروفیبرینولیزین است. این مایع ماهیت قلیایی دارد و بنابراین با کاهشدادن اسیدیته اسپرم خروجی از مجرای دفران و اسیدیته واژن، تحرک اسپرم را افزایش میدهد.

منى

منی (Semen) مایعی است که طی فعالیت جنسی مرد، انزال می این از مایع و اسپرم جریان یافته از مجرای دفران (۱۰۰ درصد)، مایع کیسههای منی (۶۰۰ درصد)، مایع غده پروستات (۳۰ درصد) و مقدار کمی از ترشحات غدد موکوسی می باشد.

پس از اینکه منی وارد اعماق واژن شد، آنزیم لخته کننده مایع پروستات باعث میشود تا فیبرینوژن مایع کیسه منی لختهای ضعیف بسازد که منی را در آنجا نگاه دارد. سپس پروفیبرینولیزین پروستاتی به فیبرینولیزین تبدیل میشود و لخته طی ۱۵ تا ۳۰ دقیقه حل میشود. در این حالت حرکت اسپرم نیز در رحم افزایش مییابد.

ظرفیت یابی اسپرمها

اسپرمهایی که از دستگاه تناسلی مرد خارج می شوند قادر به بارورسازی تخمک نیستند زیرا حاوی عوامل بازدارندهای هستند که مانع از فعالیت آنها می شوند. در دستگاه تناسلی زن، اسپرمها دچار تغییراتی می شوند که منجر به قابلیت بارورسازی آنها می شود. به مجموعه این تغییرات،

ظرفیتیابی اسپرماتوزوئیدها اطلاق میشود. یکی از این تغییرات، شستهشدن عوامل بازدارنده اسپرم در مجاری تناسلی زن است. همچنین غشای اکروزوم اسپرم محتوی مقادیر زیادی کلسترول است که به آن استحکام بخشیده و مانع از رهایش آنزیمهای آکروزومی میشود. پس از اینکه اسپرمها در واژن قرار گرفتند، تعداد کلسترولهای غشای اکروزومی کاهش یافته و غشای اکروزوم بسیار ضعیف میشود. همچنین غشای اسپرم در دستگاه تناسلی زن به کلسیم بیشتر نفوذپذیر شده و افزایش ورود کلسیم به داخل اسپرم سبب افزایش تحرک آن و تسهیل آزادسازی آنریمهای آکروزومی میشود.

واكنش آكروزومى

هنگامی که غشای قدامی اسپرم به پروتئینهای گیرنده خود در لایه شفاف تخمک متصل شد، آکروزوم حل شده و آنزیمهای آن رها میشوند. این امر موجب نفوذ اسپرم در تخمک و ترکیب ماده ژنتیکی اسپرم و اووسیت میگردد. این روند، لقاح (Fertilization) نام دارد. حال ببینیم چرا از میلیونها اسپرمی که وارد فضای رحم میشوند، تنها یکی از آنها با تخمک ترکیب میشود. چند دقیقه پس از نفوذ اسپرم در ناحیه شفاف اووسیت، غشای اووسیت به کلسیم نفوذپذیر میشود. این کلسیم ورودی سبب میشود تا چندین گرانول میشود. این کلسیم ورودی سبب میشود تا چندین گرانول قشری با اگزوسیتوز به درون فضای دور زردهای آزاد شوند. این گرانولها موادی دارند که در تمام قسمتهای ناحیه شفاف نفوذ کرده و مانع از اتصال اسپرمهای دیگر میشوند و حتی باعث جداشدن اسپرمی که قبلاً متصل شده میگردند.

ناباروری مرد

عوامل زیادی می توانند موجب عدم توانایی باروری در مرد شوند. به عنوان مثال التهاب دو طرفه بیضه در نتیجه اوریون، دژنرهشدن اپی تلیوم لولههای منی ساز در اثر تنگی مجاری تناسلی و یا افزایش درجه حرارت و کاهش تعداد اسپرم به کمتر از ۲۰ میلیون در هر میلی لیتر (که به طور طبیعی ۱۲۰ میلیون در هر میلی لیتر است) یا اشکال غیرطبیعی اسپرمها از عواملی هستند که موجب ناباروری مرد می شوند.

نر سمور نسم

کریپورکیدیسم یا نهان بیضگی به معنی عدم نزول بیضهها از شکم به درون اسکروتوم از مجرای اینگوینال میباشد. ماندن بیضهها در حفره شکم پس از مدتی سبب دژنرهشدن اپسی تلیوم زایای لولههای منیساز میگردد. از آنجا که تستوسترون برای نزول طبیعی بیضهها به درون اسکروتوم ضروری است، بیشتر موارد کریپتورکیدیسم به علت بیضههای غیرطبیعی هستند که قادر به ترشح تستوسترون نمیاشند.

عمل جنسي مر د

مهم ترین عامل در تحریک عمل جنسی مرد، تحریک سر آلت موجب می شود آلت (glans penis) است. تحریک سر آلت موجب می شود تا ایمپالسهای جنسی از طریق اعصاب پودندال و سپس به مغز شبکه ساکرال وارد بخش ساکرال نخاع شده و سپس به مغز برسند. حس جنسی حتی می تواند از نواحی اور ترا، مثانه، پروستات، کیسههای منی، بیضهها و مجرای دفران نیز منشأ بگیرد. داروهای آفرودیزیاک (شهوتزا) مانند کانتاریدها می توانند از طریق آزردن مخاط مثانه و پیشابراه، میل جنسی را افزایش دهند.

تحریکات روانی، فکرکردن به عمل جنسی و حتی خواب دیدن در این مورد میتواند باعث وقوع عمل جنسی مرد و حتی انزال گردد. به طور کلی عمل جنسی مرد به طور عمده ناشی از مکانیسمهای رفلکسی غریزی است که در نخاع ساکرال و کمری سازمان مییابند که آنها را میتوان با تحریک روانی از سوی مغز یا تحریک واقعی جنسی شروع کرد.

بعوط

نعوظ (Erection) به معنی اتساع و سفت و سختشدن آلت تناسلی مردانه است. نعوظ به علت افزایش خون سینوزوئیدهای بزرگ غاری (Corpus Cavernosum) در آلت تناسلی است که اطراف آن را یک پوشش محکم فیبری فرا گرفته است. نعوظ به واسطه پیامهای پاراسمپاتیکی بخش ساکرال نخاع که از طریق اعصاب لگنی به آلت میرسند و از انتهای آنها استیل کولین، اکسید نیتریک (NO) و پپتید رودهای مؤثر بر عروق (VIP) ترشح میشود، ایجاد میگردد. NO با فعال کردن آنزیم گوانیلیل سیکلاز و افزایش

ساخت cGMP در شرایین آلت و همچنین شبکه ترابکولر، فیبرهای عضله صاف را در بافت نعوظی اجسام غاری و جسم اسفنجی تنه آلت شل میکند. با شل شدن این عضلات، جریان خون ورودی به پنیس افزایش یافته و منجر به راست شدن آلت تناسلی میشود.

روانسازى

در جریان عمل جنسی، پیامهای پاراسمپاتیکی سبب ترشح موکوس در اورتـرا به واسطه تحریک غدد اورتـرال و بولبواورترال میشوند تا مسیر آلت لغزنده شود. اما بخش اعظم روانسازی (Lubrication) زمان مقاربت به وسیله اندامهای جنسی زن تأمین میشود نه مرد.

تخلیه و انزال

تخلیه و انزال که هر دو در پایان عمل جنسی مرد انجام می شوند از اعمال اعصاب سمیاتیک هستند. پیامهای سمپاتیکی از طریق شبکههای هیپوگاستریک و لگنی به اندامهای جنسی میروند و با انقباض مجرای دفران و آمیول و همچنین انقباضات غده پروستات و کیسههای منی سبب تخلیه محتویات آنها به اورترای داخلی میشوند و مایع منی تولید می شود. این روند، تخله (Emission) نامیده می شود. پرشدن اورترای داخلی سبب ارسال سیگنالهایی از راه عصب پودندال به نواحی ساکرال نخاع می شود. سیس سیگنالهای وابران از قطعه ساکرال نخاع از راه شبکه هيپوگاستريک موجب انقباض اندامهاي تناسلي داخلي خصوصاً عضلات ایسکیوکاورنوز و بولبوکاورنوز میشوند. این امر موجب افزایش ریتمیک در فشار اورترای داخلی شده و در نهایت سبب انزال (Ejaculation) منی از اورترای داخلی به اعماق واژن می شود. اوج لذت جنسی مرد که در جریان خروج منی و انزال حس میشود، ارگاسم نامیده میشود. در پایان ارگاسم، برانگیختگی جنسی مرد ظرف ۱ تا ۲ دقیقه از بین می رود و نعوظ متوقف می شود. این روند، فرونشست (Resolution) نامیده می شود.

هورمونهای جنسی مردانه

هـورمونهای جـنسی مـردانه عبارتند از تستوسترون، دیهـیدروتستوسترون و آنـدروستهدیون که روی هـم آنـدروژن نـامیده مـیشوند. مـهمترین هـورمون مـردانـه

تستوسترون است که از سلولهای لایدیگ در میان بافت بیضه ترشح میشود. سلولهای لایدیگ در ابتدای تولد وجود ندارند اما تعداد زیادی از این سلولها طی چند ماه نخست زندگی شیرخواران پسر و در هر برهه از زندگی مردان بالغ وجود دارند. بنابراین تستوسترون نیز تنها در این دوران ترشح میگردد.

آندروژنها از غدد فوق کلیه نیز ترشح می شوند که مقدار آنها بسیار کم بوده و تنها موجب رویش موهای عانه (پوبیس) و زیربغل در زنان می گردند. گاهی اوقات سلولهای باقی مانده دوران جنینی در تخمدان می توانند به توموری تبدیل شوند که مقدار زیادی آندروژن را در زن ترشح کنند. یکی از ایس تومورها، آرنوبلاستوم است.

آندروژنها از مشتقات استروئیدها هستند که می توانند از کلسترول یا مستقیماً از استیل کوآنزیم A ساخته شوند. ۹۷ درصد تستوسترون ترشح شده به سستی به آلبومین پلاسما می چسبد یا به طور محکمتر به نوعی بتاگلوبولین به نام گلوبولین متصل شونده به هورمون جنسی اتصال می یابد و توسط آنها به اندامهای هدف می رسد. تستوسترون عمدتاً توسط کبد به آندروسترون و دی هیدرواپی آندروسترون تبدیل می شود و همزمان در کبد با کنژوگاسیون به صورت گلوکورونیده یا سولفاته در می آید و از طریق صفرای کبدی به درون روده دفع شده و یا از طریق کلیهها وارد ادرار می گردد. مقدار کمی استروژن نیز در بدن مرد به طور عمده در مقدار کمی استروژن نیز در بدن مرد به طور عمده در

سلولهای سرتولی و سایر بافتهای بدن، به ویژه کبد ساخته

اعمال تستوسترون

مىشود.

تستوسترون مسئول ایجاد صفات متمایزکننده مردانه بدن میباشد. ترشح این هورمون در دوره جنینی شروع شده و حداقل ۱۰ هفته پس از تولد ادامه دارد، اما در دوره کودکی ترشح آن متوقف شده و در سنین بلوغ دوباره شروع به ترشح میکند. ترشح تستوسترون پس از سن ۵۰ سالگی کاهش یافته و در سن ۸۰ سالگی به ۲۰ تا ۵۰ درصد حداکثر ترشح آن میرسد.

در دوره جنینی، کروموزوم مردانه که حاوی ژن SRY (ناحیه تعیین جنسیت ۲) می باشد، پروتئینی موسوم به فاکتور تعیین بیضه (که پروتئین SRY نیز نامیده می شود) را کد میکند. پروتئین SRY آبشاری از فعال سازی ژن ها را آغاز

میکند که موجب می شود تا ستیغ تناسلی تمایز یافته و تستوسترون در این دوران سبب تشکیل آلت و اسکروتوم به جای کلیتوریس و واژن می شود. تستوسترون همچنین تشکیل اندامهای تناسلی زنانه را مهار کرده و سبب تشکیل غده پروستات، کیسههای منی و مجاری تناسلی مردانه می شود. تستوسترون پس از بلوغ سبب رشد پنیس، اسکروتوم و بیضهها شده و صفات ثانویه جنسی را ایجاد می کند. این صفات ثانویه در زیر آمدهاند:

- ۱. اثر بر رویش صو: تستوسترون موجب رویش صو در نواحی پوبیس، در طول خط میانی شکم تا ناف و بالاتر، روی صورت، روی سینه و با شیوع کمتر بر روی سایر نواحی بدن مانند پشت می شود و موجب پرپشتی موهای بیشتر قسمتهای بدن نیز می گردد. اگر فرد دارای زمینه ژنتیکی کچلی باشد، تستوسترون موجب کچلی سر خواهد شد.
- اثر بر صدا: تستوسترون با هیپرتروفیه کردن مخاط حنجره و بزرگ کردن حنجره در ابتدا باعث صدایی ناموزون و خشن می گردد که به تدریج به صورت صدای بم و شاخص مردانه در می آید.
- ۳. اثر بر پوست: تستوسترون سبب ضخیم شدن پوست شده و غدد سباسه را وادار به افزایش ترشح می کند.
 ترشح بیش از حد از غدد سباسه سبب آکنه می شود.
- ۴. اثر بر تکامل عضلانی: تستوسترون با افزایش دادن نشست پروتئین در عضلات موجب افزایش توده عضلانی مردان نسبت به زنان می گردد.
- ۵. اثر بر استخوان: تستوسترون به علت اثر آنابولیکی که بر پروتئینها دارد موجب افزایش مقدار ماتریکس استخوان و همچنین موجب احتباس کلسیم میگردد. تستوسترون همچنین شکل لگن را به شکل لگن مردانه در میآورد. بدین ترتیب که موجب باریک کردن خروجی لگن، طویل کردن آن و ایجاد شکل قیف مانند به جای شکل تخمرغی لگن زنان میگردد. همچنین تستوسترون موجب افزایش استحکام لگن جهت تحمل بار میگردد. تستوسترون شدت رشد استخوانی را زیاد میکند اما چون موجب زود جوشخوردن اپیفیز استخوان با تنه آن میشود، تجویز مقادیر زیاد آن در نهایت موجب کوتاه قدی میشود.
- ۶ اثر بر متابولیسم پایه: تستوسترون متابولیسم پایه بدن

را تا ۱۵ درصد افزایش میدهد که این اثر به علت افزایش مقدار پروتئینها (به ویژه آنزیمها) میباشد.

- ۷. اشر بر گلبولهای قرمز خون: تستوسترون تعداد گلبولهای قرمز خون را به میزان ۱۵ تا ۲۰ درصد در هر میلیمتر مکعب از خون افزایش میدهد که احتمالاً این عمل را به واسطه افزایش دادن نرخ متابولیک بدن انجام میدهد.
- ۸ اثر بر تعادل آب و الکترولیتها: تستوسترون بازجذب آب و سدیم از توبولهای دیستال کلیه را افزایش داده و بدین ترتیب موجب افزایش مختصری در حجم مایع خارج سلولی و خون میگردد.

مکانیسم اثرات داخل سلولی تستوسترون تشیر متنیر سترون پس از ورود به سلولهای هدف تحت تأثیر آنیز یم داخیل سلولی ۵- آلفی ردوکیتاز به دی هیدروتستوسترون (DHT) تبدیل می شود. DHT نیز با اتصال به گیرنده پروتئینی خود و به همراه آن به درون هسته سلول رفته و رونویسی RNA از DNA را القاء می کند و بدین ترتیب سبب تولید پروتئینهای جدید در داخل سلول می شود.

كسنترل هسيپوتالاموسى - هسيپوفيزى اعمال جنسى مردانه

هــورمون آزادکــننده گـونادوتروپین (GnRH) مـترشحه از هــورمون آزادکــننده گـونادوتروپین (GnRH) مـترشحه از موسوم به هورمونهای گونادوتروپیک میکند: ۱) هورمون مولد جسـم زرد (LH) کـه مـحرک تـرشح تسـتوسترون از بیضهها میباشد و ۲) هورمون محرک فولیکولی (FSH) که اسبرماتوژنز را تحریک میکند. GnRH هر ۱ تا ۳ ساعت به مدت چند دقیقه ترشح میشود. برخلاف FSH، ترشح لل از همان الگوی ضربانی آزادسازی GnRH تبعیت میکند. بنابراین به GnRH، هورمون آزادکـننده للـا نـیز اطلاق

در غیاب GnRH، گونادوتروپهای هیپوفیز، تولید و ترشح FSH و LH را متوقف میکنند. در مواقعی که غلظت تستوسترون بدن بالاست، این هیوتالاموس، ترشح GnRH را متوقف کرده و ترشح FSH و LH ناشی از آن نیز متوقف میشود. همچنین تستوسترون LH

می تواند تا حدی ترشح LH و FSH از هیپوفیز را به طور فیدبکی کاهش دهد. در فقدان تستوسترون این مهار برداشته شده و LH ترشح شده، سلولهای لایدیگ را وادار به ساخت و ترشح تستوسترون می کند.

اثرات هورمونهای LH و FSH به طور عمده از طریق فعالسازی سیستم پیامبر ثانویه اَدنوزین مونوفسفات حلقوی (cAMP) در سلولهای هدف میباشد.

تـــنظیم اســـپرماتوژنز تـــوسط FSH و تستوسترون

FSH با اتصال به گیرندههای خود در سطح سلولهای سرتولی لولههای منیساز موجب رشد این سلولها و ترشح مواد مختلف اسپرمساز از آنها میشود. البته تستوسترون (و دی هیدروتستوسترون) مترشحه از سلولهای لایدیگ نیز اثری رشددهنده و قوی بر اسپرماتوژنز دارد. افزایش فعالیت سلولهای سرتولی موجب ترشح هورمون اینهیبین از آنها شده و این هورمون با اثر فیدبکی منفی بر هیپوفیز قدامی، تسرشح FSH را کاهش داده و احتمالاً اثبر کمی بر هیپوتالاموس و مهار ترشح GnRH دارد. کاهش FSH نیز به نوبه خود فعالیت سلولهای سرتولی و اسپرماتوژنز را کاهش میدهد.

گنادوترویین جفتی انسانی (hCG)

hCG در جریان بارداری توسط جفت ترشح می شود و تقریباً تمام اثرات LH بر اندامهای جنسی را دارا است. اگر طی حاملگی جنین پسر باشد، hCG موجب ترشح تستوسترون از بیضههای جنین می گردد.

تنظيم شروع بلوغ

شروع بلوغ به طور عمده به ترشح GnRH از هیپوتالاموس وابسته است و بعد از بلوغ، گونادوتروپینها تـوسط هـیپوفیز مرد برای باقی زندگی ترشح میشوند. اما مـردان در سـنین پیری دچار کاهش فعالیت جنسی میشوند که به آن یائسگی مردان (male climacteric) گفته مـیشود کـه گـاهی بـا علایمی مانند گرگرفتگی، احساس خفگی و اختلالات روانی مشابه علایم یائسگی زنان همراه است.

اختلالات عملكرد جنسى مرد

ناهنجاریهای غده پروستات

یکی از مشکلات شایع پروستات، آدنوم خوشخیم پروستات است که به معنی رشد بیش از حد این غده میباشد و توسط تستوسترون تحریک نمیشود. آدنوم پروستات میتواند سبب انسداد ادراری شود.

مشکل دیگر غده پروستات، سرطان پروستات میباشد که به وسیله تستوسترون تحریک میشود. سرطان پروستات مسکن است به استخوانها متاستاز داده و سبب درد استخوانی شود. سرطان پروستات را میتوان با برداشتن بیضهها یعنی حذف منبع تستوسترون و تجویز استروژن بهبود بخشید.

هييوگناديسم

هیپوگنادیسم به معنی عدم ترشح تستوسترون از بیضهها میباشد که معمولاً به علت مشکلات خود بیضه ایجاد میشود. اگر هیپوگنادیسم پیش از بلوغ رخ دهد وضعیت خواجگی (eunuchism) به وجود میآید و فرد تا آخر عمر صفات بچه گانه خواهد داشت. قد بلندتر از حد طبیعی بوده، استخوانها نازک و عضلات ضعیفاند، صفات ثانویه جنسی وجود نخواهند داشت، صدا کودکانه بوده، توزیع مردانه مو در بدن وجود نداشته و این افراد هیچگاه طاس نمیشوند.

اگر مرد پس از بلوغ دچار هیپوگنادیسم شود، صفات ثانویه جنسی تا حد زیادی کاهش مییابند. در این حالت استخوانها و عضلات تحلیل رفته، اندامهای جنسی کوچک می شوند، توزیع مردانه مو از بین میرود، میل جنسی کاهش یافته و میل روانی رانش جنسی تستوسترون وجود ندارد. نعوظ می تواند در چنین بیمارانی صورت گیرد اما انزال وجود ندارد.

نوعی از خواجگی به علت کاهش ترشح GnRH از هیپوتالاموس و آسیب مرکز اشتهای هیپوتالاموس میباشد به طوری که فرد تا حدود زیادی پرخوری میکند. این حالت که با کوچکشدن اندامهای جنسی و چاقی همراه است، سندرم آدیبپوزوژنیتال، سندرم فصرالیخ یا خواجگی هیپوتالاموسی نامیده میشود.

هىيرگنادىسم

هـیپرگنادیسم بـه مـعنی افزایش تـرشح تستوسترون از سلولهای لایدیگ به علت تومور سلول لایدیگ میباشد. هـیپرگنادیسم اگـر در کـودکی ایـجاد شـود مـوجب زود جـوشخوردن اپـیفیزها و کـوتولگی میگردد. هـمچنین استخوانها، عضلات اسکلتی و سایر صفات ثانویه جـنسی، حالت مردانه بـه خـود گـرفته و انـدامهـای جـنسی بـزرگ میشوند. تشخیص تومورهای کوچک سلولهای لایدیگ در مردان بالغ دشوار است زیرا خصوصیات مردانه از قبل وجود داشتهاند.

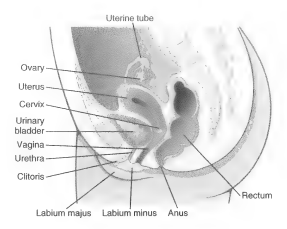
از آنجا که سلولهای زایای بیضه قادرند به هر نوع توموری تمایز یابند، بسیاری از این تومورها حاوی بافتهایی مانند جفت، مو، دندان، استخوان، پوست و غیره نیز هستند. به چنین تومورهایی تراتوم میگویند. اگر این تومورها حاوی جفت باشند، hCG ترشح میکنند. همچنین این تومورها غالباً هورمونهای استروژنی هم ترشح میکنند که به رشد بیش از حد پستانها (ژنیکوماستی) میانجامد.

اختلال نعوظ در مردان

اختلال نعوظ که گاهی ضعف جنسی (Impotence) نیز نامیده میشود، با ناتوانی مرد در راست کردن آلت تناسلی مشخص می گردد. اختلالات نورولوژیک از قبیل آسیب اعصاب سمپاتیک طی جراحی پروستات، فقدان سطوح کافی از تستوسترون و یا برخی از مواد مثل نیکوتین، الکل و یا داروهای ضد افسردگی نیز می توانند در ایجاد این اختلال دنقش داشته باشند. اگر اختلال در نعوظ در نتیجه بیماریهای عروقی ناشی از هیپرتانسیون، دیابت و آترواسکلروز و ... ایجاد شده باشد، می توان با تجویز داروهای مهارکننده آنزیم فسفو دی استراز – ۵ از قبیل سیلدنافیل (ویاگرا)، واردنافیل فسفو دی استراز – ۵ از قبیل سیلدنافیل (ویاگرا)، واردنافیل آن را درمان کرد. مهارشدن می اشدن می سیول تخریب و GMP می باشد، سطوح این ماده را بالا نگه داشته و نعوظ را تقویت می نماید.

غده پينهآل

غده پینه آل که از بقایای تکامل نیافته چشم سوم حیوانات، میباشد اعمال شناخته شده ای در انسان ندارد. در حیوانات، تاریکی بیش از ۱۳ ساعت در روز که مشخصه فصل زمستان



شکل ۲۲-۱۴۰۱ندامهای تولید مثلی زنانه.

میباشد موجب فعالشدن پینهال و ترشح ملاتونین از آن میشود. ملاتونین نیز با اثر بر هیپوفیز قدامی موجب مهار ترشح هـورمونهای گـونادوتروپیک، در نتیجه مـهار غـدد جنسی و توقف فعالیت جنسی حیوانات در زمستان میشود.

تومورهای پینهاَل در انسان سبب هیپوگنادیسم شده و کاهش ترشحات پینهاَل موجب هیپرگنادیسم میشود.

فیزیولوژی زنان پیش از حاملگی و هورمونهای زنانه

اعمال تولید مثلی زنانه شامل مرحله آمادهسازی بدن جهت لقاح و حاملگی و خود دوره حاملگی میباشد. اندامهای جنسی زنانه شامل تخمدانها، لولههای فالوپ، رحم و واژن میباشند که در شکل 77-11 نشان داده شدهاند. در اواسط دوره قاعدگی، یک تخمک از فولیکول تخمدانی از انتهای باز و زائدهدار لولههای فالوپ (فیمبریا) به حفره رحم وارد میشود و اگر در آنجا با یک اسپرم بارور شود، در رحم جایگزین میشود.

او و ژنز و تکامل فولیکولی در تخمدانها تخمدان ما تخمدان حاوی یک اپی تلیوم زایا می باشد که اووگونی یا تخمکهای بدوی را تولید می کند. تخمدان همچنین محل تکامل یافتن تخمک بدوی به تخمک بالغ (اووم) می باشد، فرآیندی که اووژنز (oogenesis) نامیده می شود و در شکل

۲۳-۲۳ نشان داده شده است.

همان طور که در این شکل مشاهده مینمایید، یک لایه سلولهای گرانولوزا در اطراف تخمک بدوی تشکیل شده و فولیکول بدوی را میسازد. تخمک موجود در فولیکول بدوی که هنوز بالغ نشده است، اووسیت اولیه نام دارد. اووسیت اولیه به این صورت تشکیل میشود که ابتدا اووگونی تقسیم میتوز حاصل کرده و سپس وارد مرحله تقسیم میوز ۱ میگردد؛ اما تقسیم میوز ۱ در مرحله پروفاز متوقف شده و سلولی که در این مرحله تشکیل شده است، همان اووسیت اولیه میباشد. در هنگام تولد، تخمدان حاوی ۱ تا ۲ میلیون اووسیت اولیه است.

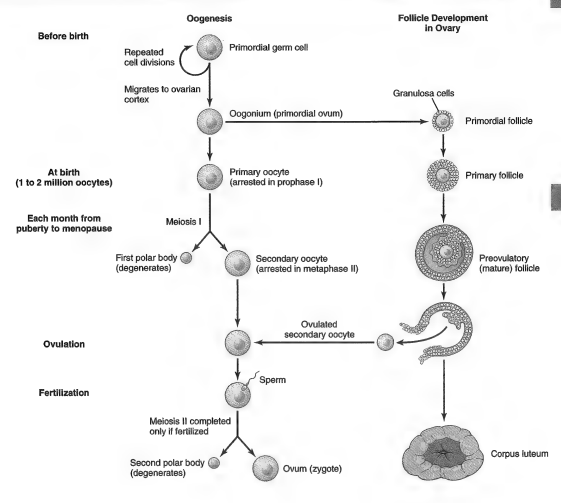
پس از بلوغ، تقسیم میوز ۱ کامل شده و اووسیت تانویه در داخل فولیکول تشکیل می گردد. به همراه اووسیت تانویه، یک جسم قطبی (اولین جسم قطبی) نیز تشکیل می شود که بعداً مستلاشی مسی گردد. سپس اووسیت ثانویه ۴۶۳ کروموزومی وارد دومین تقسیم میوز شده، اما در مرحله متافاز میوز ۲ متوقف می شود. در این مرحله، کروماتیدها از یکدیگر جدا شدهاند اما هنوز در داخل یک سلول وجود دارند. بارورسازی تخمک توسط اسپرم سبب تکمیل تقسیم میوز بارورسازی تخمک توسط اسپرم سبب تکمیل تقسیم میوز جسم قطبی تبدیل می شود. در هنگام بلوغ تنها در حدود جسم قطبی تبدیل می شود. در هنگام بلوغ تنها در حدود تخریب شده و تنها درصد اندکی از آنها بالغ می گردند.

دستگاه هورمونی زنانه

دستگاه هورمونی زنانه نیز همانند دستگاه هورمونی مردانه از GnRH مترشحه از هیپوتالاموس و FSH و LH مترشحه از هیپوفیز قدامی تحت تأثیر GnRH تشکیل شده است، با ایب تـ نفاوت کـه در ایـنجا FSH و LH سـبب تـرشح هورمونهای تخمدانی استروژن و پـروژسترون از تخمدان میشوند. این هورمونها در دورههای مختلف چرخه قاعدگی در مقادیر متفاوتی ترشح میشوند.

چرخه ماهانه تخمدان

تغییرات ریتمیک ماهانه در میزان ترشح هورمونهای جنسی زن، چرخه جنسی ماهانه یا چرخه قاعدگی نام دارند و به طور متوسط هر ۲۸ روز یک بار تکرار می شوند. در هر چرخه قاعدگی، یک تخمک به درون حفره رحم آزاد می شود. اولین



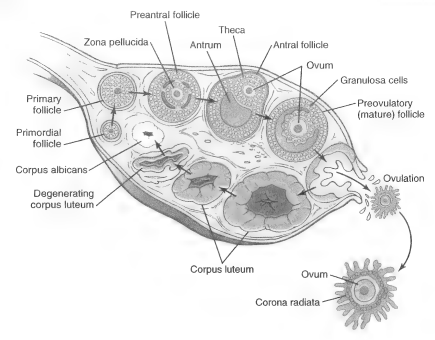
شكل ٢٣-١٢. اووژنز و تكامل فوليكولي.

چرخه قاعدگی در حدود سنین ۹ تا ۱۲ سالگی یعنی زمانی که غده هیپوفیز FSH و LH را ترشح میکند رخ میدهد و به آن منارک (menarch) گفته می شود. البته ممکن است اولین چرخههای قاعدگی طبیعی نباشند.

مراحل مختلف رشد فولیکول در تخمدانها در شکل ۱۴-۲۴ نشان داده شده است. فولیکولهای بدوی که توسط سلولهای گرانولوزا احاطه شدهاند، در اوایل تولد نیز وجود دارند اما فاکتور مهارکننده بلوغ که از سلولهای گرانولوزا ترشح می شود مانع از رشد تخمک شده و آن را در مرحله پروفاز تقسیم میوز نگاه می دارد. همچنین سلولهای گرانولوزا مواد غذایی مورد نیاز تخمک را فراهم می کنند. پس

از بلوغ، با ترشح گونادوتروپینها، تخمدان و فولیکولهای آن شـروع به رشـد میکنند. اولیـن مـرحـله رشـد فـولیکول، بزرگشدن آن است. سپس لایههای بیشتری از سلولهای گرانولوزا در آن فـولیکول رشـد کـرده و فـولیکول اولیـه را میسازند.

افزایش غلظت گونادوتروپینها در اوایل دوره قاعدگی منجر به تکثیر سریع سلولهای گرانولوزا شده و تعداد لایههای سلولهای گرانولوزای فولیکول افزایش مییابد. علاوه بر آن یک توده سلولی دیگر به نام سلولهای تکا (theca) نیز بر روی لایه سلولهای گرانولوزا تشکیل می شود. لایه سلولهای تکای داخلی و تکای



شکل ۲۴-۲۴ مراحل رشد فولیکول در تخمدان؛ تشکیل جسم زرد نیز نشان داده شده است.

خارجی تیسیم می شوند. سلولهای تکای داخلی، هیورمونهای استروژن و پروژسترون ترشح کرده و سلولهای تکای خارجی به یک کپسول همبندی فوق العاده پرعروق تبدیل می شوند که کپسول فولیکول در حال تکامل را تشکیل می دهد.

سلولهای گرانولوزا پس از چند روز مایعی سرشار از استروژن را به داخل وزیکول ترشح میکنند. در این مرحله به فولیکول حاصله، فولیکول آنترال میگویند. رشد فولیکول اولیه تا مرحله آنترال عمدتاً تحت تأثیر FSH صورت میگیرد. سپس فولیکولها تحت تأثیر LH نیز رشد میکنند. در این مرحله LH و FSH به طور همزمان سبب رشد فزلینده فولیکول و تبدیل آن به فولیکولهای وزیکولی میشوند.

پیش از تخمکگذاری تنها یکی از فولیکولها بیش از بقیه رشد میکند و فولیکول بالغ با قطری در حد ۱ تـا ۱/۵ سانتی متر را تشکیل میدهد و بقیه فـولیکولهای در حـال تکامل دچار پسرفت یا آترزی میشوند.

تخمكگذاري

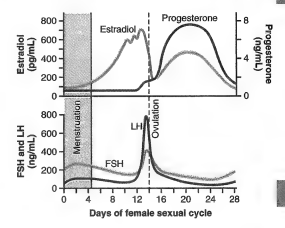
تخمکگذاری دقیقاً در وسط دوره قاعدگی (روز چهاردهم در دوره قاعدگی طبیعی) رخ میدهد. برای تخمکگذاری ابتدا جدار خارجی فولیکول متورم شده و ناحیه کوچکی به نام استیگما به سمت بیرون برآمده میشود. پس از خروج مایع فولیکولی از استیگما، استیگما پاره شده و مایع چسبناکی که حاوی تخمک و سلولهای گرانولوزای اطراف آن موسوم به هاله شعاعی (Corona radiata) است از آن خارج میشود.

جهش LH

همان طوری که در شکل ۲۵–۱۴ مشاهده میکنید، دقیقاً پیش از تخمکگذاری، غلظت LH به حداکثر خود میرسد که به علت افزایش شدید در ترشح LH از هیپوفیز قدامی است. LH سبب تورم سریع فولیکول و ترشح پروژسترون از سلولهای گرانولوزا و تکا میشود. بدون این جهش LH یش از تخمکگذاری، تخمکگذاری اتفاق نمیافتد.

همچنین دو عامل دیگر موجب شروع تخمکگذاری میگردند. اول اینکه سلولهای تکا آنزیمهای پروتئولیتیکی

جسم زرد



شکل ۲۵–۱۴ غلظت پلاسمایی گونادوتروپینها و هـورمونهای تخمدانی در چرخه جنسی طبیعی زن.

ترشح کرده که موجب حل شدن کپسول فولیکول و تضعیف آن می شوند و دوم اینکه عروق خونی جدیدی در جدار فسولیکول رشد کرده و همچنین پروستاگلاندینها (هورمونهای موضعی متسعکننده عروق) نیز به بافت فولیکول ترشح می شوند. این دو اثر منجر به تراوش پلاسما به درون فولیکول، بادشدن فولیکول و سرانجام پارگی فولیکول و خروج تخمک می گردند.

پس از خروج تخمک از فولیکول، سلولهای گرانولوزا و تکای باقیمانده پر از ذرات چربی شده و به رنگ زرد در میآیند. به کل این فرآیند، لوتئینیزاسیون گفته میشود و کل توده حاصل از این سلولها جسم زرد (Corpus luteum) نامیده میشود. سلولهای گرانولوزای جسم زرد، استروژن و پروژسترون (بیشتر پروژسترون) ترشح کرده و سلولهای تکای آن آندروژنهایی مانند تستوسترون و آندروستنهدیون را ترشح میکنند. جسم زرد پس از ۱۲ روز تحلیل رفته و جسم سفید جای آن را میگیرد که آن نیز در نهایت جذب میشود. البته قابل ذکر است که تبدیل سلولهای گرانولوزا و میشود. البته قابل ذکر است که تبدیل سلولهای گرانولوزا و تکا به جسم زرد به حضور LH وابسته است و در غیاب آن

ترشح پروژسترون و استروژن از جسم زرد به روش فیدبکی، ترشح LH و FSH از هیپوفیز قدامی را مهار

جسم زرد تشکیل نمی شود.

میکند. همچنین اینهیبین نیز از جسم زرد ترشح شده و ترشح H و LH و EH و بیوفیز قدامی را مهار میکند. نبود EH و FSH سرانجام منجر به تحلیل رفتن جسم زرد می شود؛ روندی که پسرفت جسم زرد نام دارد.

پسرفت جسم زرد در پایان دوازدهمین روز عمر جسم زرد یعنی روز ۲۶ چرخه جنسی زن و ۲ روز قبل از شروع قاعدگی بعدی روی میدهد. در این زمان توقف ناگهانی ترشح استروژن، پروژسترون و اینهیبین به وسیله جسم زرد، مهار فیدبکی را از روی هیپوفیز قدامی برداشته و موجب ترشح فزاینده LH و FSH از آن می شود. این هورمونها نیز باعث رشد فولیکولهای جدیدی شده و یک چرخه جدید تخمدانی شروع می شود. همچنین کمبود ترشح استروژن و پروژسترون در این زمان منجر به خون ریزی قاعدگی از رحم

هورمونهای جنسی زنانه

هــورمونهایی کـه از تـخمدان تـرشح مـیشوند شامل استروژنها و پروژستینها هستند. مهمترین استروژن بدن، استرادیول بوده و مهمترین پروژستین بـدن، پـروژسترون میباشد. استروژنها مسئول تکامل اکثر صفات ثانویه جنسی زنانه میباشند و پروژستینها در جـهت آمادهسازی رحـم و پستانها برای بارداری و شیردهی عمل میکنند.

استروژن به طور عمده در تخمدانها و تا حدی از قشر فوق کلیه ساخته می شود و مقداری از آن نیز در زنان حامله در جفت تولید می شود. استروژن به سه نوع اصلی وجود دارد: ۱) بتااسترادیول که قوی ترین استروژن بوده و در تخمدانها ساخته می شود، ۲) استرون که به میزان کمی در تخمدانها ساخته شده و بیشتر در بافتهای محیطی از آندروژنهایی که از قشر آدرنال و تخمدانها ترشح می گردند، ساخته می شود و ۳) استریول که فرآورده اکسیداتیو حاصل از استرادیول و استرون در کبد می باشد. استروژنها به صورت اتصال سست با آلبومین یا گلوبولینهای اختصاصی گیرنده استروژن در خون حمل می شوند. استروژنها در کبد کونژوگه شده و به صورت گلوکورونیده و سولفاته در می آیند که حدود آنها به داخل صفرا ترشح شده و باقی آنها در ادرار دفع می شوند. همچنین کبد استرادیول قوی را به استریول که هیچ قدرت استروژنی ندارد تبدیل می کند.

پروژسترون به طور عمده در جسم زرد، قشـر آدرنال و

جفت ساخته می شود. پروژستین دیگری که در بدن ساخته می شود ۱۷ – آلفا – هیدروکسی پروژسترون است که به میزان بسیار کمی وجود دارد. پروژستین ها نیز به صورت اتصال سست با ألبومین یا گلوبولین های اختصاصی گیرنده پروژسترون در خون منتقل می شوند. اکثر پروژسترون در کبد به برگناند بول تبدیل شده و در ادرار دفع می شود.

اعمال استروززها

- ۱. اثر بر اندامهای جنسی: استروژنها اندازه اندامهای جنسی زنانه را افزایش داده و همچنین اندازه تخمدانها، لولههای فالوپ، رحم و واژن را چند برابر میکنند. همچنین اپی تلیوم واژن تحت تأثیر استروژنها از نوع مکعبی به شکل مطبق در می آید که نسبت به تروما و عفونت بسیار مقاوم تر است.
- اثر بر لولههای فالوپ: استروژنها سبب تکثیر بافت غدهای لولههای فالوپ و افزایش تعداد و فعالیت سلولهای اپی تلیال مژکدار آن می شوند. بنابراین حرکت تخمک لقاح یافته به سمت رحم، تسهیل می شود.
- ۳. اثر بر پستانها: استروژنها موجب رشد پستانها و تجمع چربی در آنها شده و باعث تکامل سیستم گسترده مجاری شیرساز میشوند.
- ۴. اشر بسر اسکلت: استروژنها فعالیت استئوکلاستی استخوان را متوقف میکنند. در غیاب استروژن در سنین یائسگی، فعالیت استئوکلاستی استخوان افزایش یافته و ماتریکس استخوانی و محتوای کلسیم و فسفات آن کاهش مییابد. این امر حتی میتواند منجر به پوکی استخوان (استئوپوروز) گردد. استروژنها همچنین با تحریک رشد استخوانها، همانند تستوسترون باعث زود جوشخوردن اپیفیز به تنه استخوان میشوند.
- ۵. اثر بر پروتئینها و چربیها: استروژنها سبب پیشبرد نشست پروتئین در بافتها و تعادل نیتروژنی مثبت میگردند. همچنین استروژنها موجب نشست چربی در پستانها و بافت زیرجلدی، کپلها و رانها میگردند. این هورمونها متابولیسم کل بدن را نیز مختصری افزایش میدهند.
- ۶ اثر بر پوست و مو: استروژنها اثر خاصی در توزیع مو در بدن ندارند اما پوست را نرم و صاف و تعداد رگهای

خونی آن را افزایش میدهند.

 اثر بر تعادل آب و الکترولبت: استروژنها موجب احتباس سدیم و آب در بدن و افزایش حجم مایع خارج سلولی می گردند.

اعمال پروژسترون

پروژسترون موجب پیشبرد تغییرات ترشحی اندومتر رحم در جریان نیمه دوم چرخه ماهانه جنسی و آمادهسازی رحم برای لانه گزینی شده و همچنین فرکانس و شدت انقباضات رحم را کاهش داده و از این طریق جلوی دفع تخمک لانه گزین شده را می گیرد. پروژسترون در لولههای فالوپ موجب افزایش ترشح مخاطی جهت تغذیه تخمک در حال تقسیم در حین عبور از این لولهها می شود. پروژسترون همچنین موجب تکامل لبولها و آلوئولهای پستان شده و باعث تکثیر، برزگشدن و بروز ماهیت ترشحی سلولهای آلوئولی میشود.

چرخه ماهانه اندومتر

تغییرات دوره ای منظم در غشای مخاطی (اندومتر) رحم که همراه با تولید دوره ای استروژن و پروژسترون ایجاد می شود، سیکل قاعدگی نام دارد که شامل سه مرحله است:

۱ - مرحله تكثيري

در این مرحله، سلولهای استرومایی و اپی تلیال اندومتر رحم تحت تأثیر استروژنها به سرعت تکثیر مییابند و ضخامت اندومتر را افزایش میدهند. همچنین غدد ناحیه سرویکس رحم نوعی موکوس رقیق ترشح میکنند که در امتداد طول کانال سرویکس در کنار هم قرار گرفته و مجرایی برای هدایت صحیح اسپرم از واژن به رحم به وجود میآورند.

۲ - مرحله ترشحي

در این مرحله، (نیمه دوم دوره قاعدگی)، پروژسترون مترشحه از جسم زرد سبب تورم و تکامل غدد ترشحی اندومتر شده تا شرایط مناسب برای لانه گزینی تخمک بارور شده فراهم گردد. پس از لانه گزینی جنین، ترشحات رحمی موسوم به شیره رحمی مواد مغذی مورد نیاز برای تخم در حال تقسیم را فراهم میکنند. سپس سلولهای تروفوبلاستی تخم جایگزین شده، شروع به هضم اندومتر و جذب مواد ذخیره جایگزین شده، شروع به هضم اندومتر و جذب مواد ذخیره

شده در آن میکنند.

٣ - مرحله قاعدگي

اگر تخمک بارور نشود، جسم زرد تحلیل رفته و هورمونهای استروژن و پروژسترون در رحم کاهش می یابند. در این حالت ضخامت اندومتر کاهش یافته و عروق پرپیچ و خم آن دچار اسپاسم می شوند. اسپاسم عروقی، کاهش مواد مغذی اندومتر و بنود تحریک هورمونی موجب شروع نکروز اندومتر و عروق خونی آن و در نهایت خونریزی اندومتر و ریزش لایههای آن می شود. در قاعدگی طبیعی حدود ۴۰ میلی لیتر خون و ۳۵ میلی لیتر مایع سروز از دست می رود. مایع قاعدگی به علت وجود فیبرینولیزین در آن، لخته نمی شود مگر اینکه مقدار خونریزی زیاد بوده یا یک ناهنجاری رحمی وجود داشته باشد. طول مدت خونریزی قاعدگی در حدود ۴ تا ۷ داشته باشد.

لكوره

لکوره به معنی دفع لوکوسیت به هـمراه مـواد نکـروتیک و خون در جریان قاعدگی میباشد. احتمالاً موادی که از نواحی نکروزه اندومتر آزاد میشوند مسئول خروج این لکـوسیتها هستند.

تنظيم ريتم ماهانه زنانه

GnRH مـــــــرشحه از هــــیپوتالاموس اثـــری قـــدرتمند در آزادسازی LH و FSH (خصوصاً LH) از هــیپوفیز قــدامـی دارد. الگــوی تــرشح دورهای GnRH (پـالسهای ۵ تـا ۲۵ دقیقهای که هر یک تا دو ساعت یک بار روی میدهند) برای اعــمال اثـر ایـن هــورمون ضــروری مـیباشد. GnRH در هیپوتالاموس به طور عمده در بخش داخلی – قاعدهای آن بـه ویــژه در هسـتههای قـوسی تــرشح مــیشود و شــدت و فرکانس آزادسازی آن به شــدت تــحت تأثـیر ایـمپالسهای رسیده از سیستم لیمبیک قرار میگیرد.

استروژن و پروژسترون که تحت تأثیر LH و FSH و LH و ترشح آنیر LH و ترشح آنها افزایش مییابد، اثر خاصی در مهار ترشح همین گونادوتروپها دارند. اما یک استثناء مهم در این مورد، پیش از تخمکگذاری است. در این زمان استروژن بر خلاف اثر اصلی خود در مهار ترشح LH و FSH نوعی اثر فیدبک مثبت در تحریک ترشح LH و به میزان کمتر FSH اعمال

میکند و موجب جهش LH پیش از تخمکگذاری میگردد. عامل دیگر در ایجاد جهش LH، ترشح مقادیر کمی پروژسترون از سلولهای گرانولوزای فولیکول، پیش از تخمکگذاری است که میتواند سبب تحریک ترشح بیش از حد LH شود. همان طور که قبلاً نیز گفته شد، بدون جهش LH تخمکگذاری رخ نمیدهد.

چرخههای بدون تخمکگذاری

چُرخههای بدون تخمک گذاری که معمولاً در اوایل بلوغ و همچنین چند ماه قبل از یائسگی روی می دهند، به علت عدم وجود جهش LH در حد کافی پیش از تخمک گذاری می باشند. نبود تخمک گذاری سبب عدم ایجاد جسم زرد و عدم ترشح پروژسترون از آن می شود. در این حالت دوره چرخه قاعدگی چند روز کوتاه شده اما ریتم آن به همان صورت ادامه می یابد.

بلوغ و منارك

بلوغ به معنای شروع حیات جنسی بزرگسالی است و منارک به مفهوم آغاز چرخه قاعدگی میباشد. بلوغ در حدود سال هشتم زندگی آغاز شده (به علت شروع ترشح GnRH از هیپوتالاموس) و با شروع قاعدگی در سنین بین ۱۱ تا ۱۶ سالگی به اوج خود میرسد.

ىائسكى

یائسگی به معنی توقف چرخههای قاعدگی میباشد و در حدود سنین ۵۰ سالگی ایجاد میشود. علت یائسگی، فرسایش تخمدانها و عدم ترشح استروژن از آنهاست. فقدان استروژن سبب علایمی مانند گرگرفتگی و برافروختگی پوست، احساس روانی تنگی نفس، تحریکپذیری، خستگی، اضطراب، گاه وضعیتهای سایکوتیک مختلف و کاهش قدرت کلسیفیکاسیون استخوانهای بدن میشود که این علایم را می توان با تجویز مقادیر کمی از استروژن به صورت روزانه درمان کرد.

اختلالات ترشحي تخمدانها

هيپوگناديسم

هیپوگنادیسم به معنی ترشح ناکافی تخمدانها است که

می تواند به علت تشکیل ناقص تخمدانها، فقدان تخمدانها یا اختلالات آنزیمی تخمدانها ایجاد شود. اگر این کاهش ترشح پیش از بلوغ شروع شود، خواجگی به وجود می آید و اندامهای جنسی فرد به صورت بچه گانه باقی می مانند. در این حالت همچنین به علت اینکه اپی فیز استخوان با تنه آن دیر جوش می خورد، قد فرد بلندتر می شود.

اگر تخمدانها پس از بلوغ آسیب دیده یا برداشته شوند، اندامهای جنسی پسرفت میکنند به گونهای که اندازه رحم کاملاً بچه گانه می شود، واژن کوچک تر شده و اپی تلیوم واژن نازک گشته و به سادگی آسیب می بیند. پستانها آتروفیه شده و آویزان می شوند و موهای پوبیس نیز نازک تر می شوند.

بىنظمىهاى قاعدكى

کاهش ترشح استروژنها از تخمدان، موجب اختلال در چرخههای قاعدگی اعم از افزایش فواصل بین دورههای قاعدگی و یا توقف خونریزی قاعدگی (آمنوره) میگردد.

هبيرگناديسم

افزایش ترشحات تخمدانی اغلب نادر است زیرا افزایش هورمونهای تخمدانی با مهار فیدبکی ترشح LH و FSH از هیپوفیز، باعث میشوند تا تخمدانها ترشح خود را کاهش دهند. اما تومورهای سلول گرانولوزا (که پس از یائسگی شایع است) میتوانند سبب ترشح مقادیر فراوانی از استروژن شده و موجب هیپرتروفی اندومتر و خونریزی نامنظم از اندومتر شوند.

عملکرد جنسی زن

میل جنسی زنان به تحریک روانی و تحریک جنسی موضعی بستگی دارد و در نزدیکی زمان تخمکگذاری به اوج خود میرسد (به دلیل وجود سطوح بالای استروژن در این زمان). حساس ترین عضو جنسی زن گلانس کلیتوریس میباشد. تحریک این ناحیه سبب ارسال حس جنسی از طریق عصب پودندال و شبکه عصبی لگنی به قطعات ساکرال نخاع و از آنجا به مغز می شود.

نوعی بافت نعوظی در مدخل واژن زن وجود دارد که به واسطه اعصاب احشایی لگن از شبکه ساکرال که اعصاب پاراسمپاتیکی میباشند و از انتهای آنها استیلکولین، اکسید نیتریک و پپتید رودهای مؤثر بر عروق ترشح میشوند،

تحریک شده و متسع می شوند. در این حالت، مدخل ورودی واژن به دور پنیس سفت می شود؛ این امر کمک زیادی به ایجاد تحریک جنسی کافی مرد جهت بروز انزال می کند. سیگنال های پاراسمپاتیکی همچنین غدد بارتولن در زیر لبهای کوچک را وادار به ترشح موکوس کرده و موکوس حاصله مسئول لغزنده سازی مجاری تناسلی زن در حین مقاربت می باشد.

ارگاسم زن

هنگامی که تحریک جسنی به حداکثر میرسد، حالت ارگاسم یا اوج لذت جنسی برای زن ایجاد میشود. در حین ارگاسم، عضلات پرینه به صورت ریتمیک منقبض میشوند و حرکت رحم و لولههای فالوپ نیز افزایش مییابد. این امر به انتقال اسپرم به سمت بالا در رحم کمک میکند. همچنین اتساع کانال سرویکس در حین ارگاسم، انتقال آسان اسپرم را ممکن میسازد. در حیوانات، اکسی توسین نیز در حین ارگاسم از همیپوفیز خلفی ترشح شده و با افزایشدادن انقباضات ریتمیک رحم، انتقال اسپرم را تسهیل میکند.

پس از ارگاسم، تونوس عضلانی از بین رفته و جای خود را به نوعی احساس لذت میدهد که با آرامش کامل فرد همراه است و به آن فرونشست (resolution) می گویند.

بارورىزن

هر تخمک خارج شده از تخمدان تا ۲۴ ساعت در دستگاه تناسلی زن زنده می ماند و رسیدن اسپرم به آن در طی این مدت می تواند موجب بارورسازی تخمک گردد. از آنجا که اسپرمها حداکثر تا ۵ روز می توانند در مجاری تناسلی زن زنده بمانند، جهت بارورسازی، مقاربت باید زمانی بین $\ref{eq:constraint}$ تا ۵ روز پیش از تخمک گذاری تا حداکثر چند ساعت پس از آن انجام شود. بنابراین اجتناب از مقاربت در فاصله $\ref{eq:constraint}$ روز بعد از تخمک گذاری مانع لقاح می شود (روش ریتم برای جلوگیری از بارداری).

تجویز مناسب استروژن و پروژسترون در نیمه اول چرخه ماهانه به علت اینکه جلوی جهش LH پیش از تخمکگذاری را میگیرد، میتواند مانع از تخمکگذاری گردد. بنابراین میتوان با تجویز ترکیبی از استروژنها و پروژستینهای صناعی، در نیمه اول چرخه ماهانه از باروری جلوگیری نمود. دو تا از پر مصرفترین استروژنهای

صناعی، اتینیل استرادیول و مسترانول هستند. نوراتیندرون، نوراتینودرل، اتینودیول و نورژسترول هم از پرمصرفترین پروژستینها میباشند.

عقىمى زن

شایع ترین علت عقیمی زنان، عدم تخمکگذاری میباشد که می تواند ناشی از کاهش ترشح هورمونهای گونادو تروپیک یا اختلالات تخمدانی باشد. عدم تخمکگذاری ناشی از کاهش ترشح هورمونهای گونادو تروپیک را می توان با تجویز گونادو تروپین جفتی انسانی درمان نمود. زیرا این هورمون اثراتی مشابه LH داشته و می تواند محرک قوی تخمکگذاری باشد.

از علل دیگر عقیمی در زنان می توان به اندومتریوز که سبب فیبروز سرتاسر لگن می شود، سالپنژیت (التهاب لولههای فالوپ) و ترشح موکوس غیرطبیعی از سرویکس رحم اشاره کرد.

حاملگی و شیردهی

یس از اینکه تخمک از فولیکول تخمدانی آزاد شد، هسته آن تقسيم ميوز انجام داده و اووسيت اوليه به اووسيت ثانويه تبدیل می شود و نخستین جسم قطبی تولید شده و ۲۳ عدد کروموزوم نیز وارد اووسیت ثانویه می شود. سپس تخمک که هنوز در مرحله اووسیت ثانویه میباشد به داخل حفره شکم رانده می شود و پس از آن وارد انتهای زائده دار یکی از لولههای فالوپ می شود (شکل ۲۶–۱۴). با وقوع تخمکگذاری، تخمک به همراه صدها سلول گرانولوزای متصل به آن که هاله شعاعی را به وجود می آورند، توسط زنش مژکهای لوله فالوپ به سمت مدخل لوله حرکت مى كند. چند هزار اسپرم نيز مى توانند پس از مقاربت، بـه كـمك انـقباضات رحـم و لولههاى رحم كه به وسيله یروستاگلاندینهای مایع منی مرد و نیز اکسی توسین ترشح شده از غده هیپوفیز خلفی زن در زمان ارگاسم ایجاد میشوند، به انتهای تخمدانی لوله فالوپ موسوم به آمیول وارد شوند.

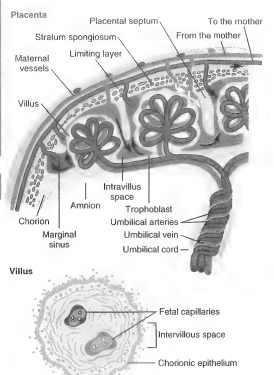
پس از ورود اسپرم به تخمک، اووسیت ثانویه به تخمک بالغ و جسم قطبی دوم تقسیم می شود و جسم قطبی دوم از تخمک خارج می شود. هسته تخمک بالغ که پیش هسته

ماده نام دارد و حاوی XY کروموزوم میباشد با پیش هسته نر از اسپرم که آن نیز حاوی YY کروموزوم است ترکیب شده و تخمک بارور می شود (حاوی YY کروموزوم). پیش هسته نر و ماده هر کدام حاوی یک عدد کروموزوم جنسی هستند. کروموزوم جنسی اسپرم، Y یا کروموزوم جنسی اسپرم، Y میباشد. اگر یک کروموزوم Y از اسپرم با کروموزوم Y تخمک ترکیب شود، ترکیب Y به وجود آمده و جنسیت تخمک ترکیب شود، ترکیب Y به وجود آمده و جنسیت کروموزوم Y از تخمک جفت شده و ترکیب Y را به وجود کروموزوم Y از تخمک جفت شده و ترکیب Y را به وجود بیاورد، نوزاد پسر متولد خواهد شد.

بافت چین دار لوله فالوپ و انقباضات تنگه (ایسموس) لوله فالوپ موجب تأخير در انتقال تخمک به حفره رحم می گردد. پروژسترون مترشحه از جسم زرد اثر شل کنندهای روی لوله فالوپ داشته و ورود تخمک به حفره رحم را تسهیل می کند. تخمک پیش از ورود به حفره رحم دچار تقسیمات متعددی شده و در این زمان بلاستوسیست نام دارد. بلاستوسیست تغذیه خود را از ترشحات لوله فالوپ تأمین میکند. بلاستوسیست پس از ورود به حفره رحم ۱ تا ۳ روز در آنجا میماند و سپس در اندومتر جایگزین میشود. بنابراین لانه گزینی عموماً در روز پنجم تا هفتم بعد از تخمک گذاری انجام می شود. سطح بلاستوسیست از سلولهای تروفوبلاستی تشکیل شده است که با ترشح أنزیمهای پروتئولیتیک، جدار اندومتر را هضم کرده و مواد مغذی آن را در اختیار بلاستوسیست قرار میدهند. پس از لانه گزینی تخم در اندومتر، ترشح مداوم پروژسترون موجب تورم سلول های اندومتر و تجمع مقادیر بیشتری مواد مغذی در آنها می شود. در این زمان به سلولهای اندومتر، سلولهای دسیدوآیی گفته می شود و کل توده سلولی حاصل نیز دسیدوآ نام دارد. بلاستوسیست جایگزین شده در رحم تا ۸ هفته، تغذیه خود را از طریق سلولهای تروفوبالاستی انجام می دهد؛ اگر چه جفت نیز از روز شانزدهم پس از بارورسازی (کمی بیش از ۱ هفته پس از لانه گزینی) شروع به تأمين تغذيه أن ميكند.

عملكرد جفت

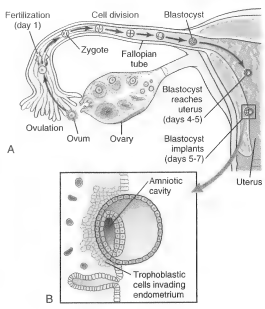
ساختار جفت را در شکل ۲۷-۱۴ ملاحظه می کنید. دو شریان نافی خون را از جنین به جفت برده و یک ورید نافی خود را به جنین باز می گرداند. خون مادر نیز از طریق شرائین



شکل ۲۷-۱۴ در بالا، سازمان دهی جفت بالغ و در پایین ار تباط خون جنینی در مویرگهای پرزی با خون مادر در فضاهای بین پرزی نشان داده شده است.

میرسد، CO₂ خود را وارد خون مادر میکند. بنابراین از یک طرف PCO₂ خون مادر بالا رفته و هموگلوبین خون مادر PCO₂ کسیژن بیشتری را از دست میدهد و از طرف دیگر PCO₂ خون جنین پایین آمده و هموگلوبین خون جنین قابلیت جذب مقادیر بیشتری از اکسیژن را دارد. به این پدیده، پدیدهٔ بوهر مضاعف (double bohr effect) میگویند.

از عملکردهای دیگر جفت می توان به انتشار CO₂ خون جنین به خون مادر و انتشار تسهیل شده گلوکز و ورود اسیدهای چرب به بدن جنین و همچنین دفع نیتروژنهای غیرپروتئینی مانند اسید اوریک، اوره و کراتی نین از خون جنین به خون مادر اشاره کرد. اجسام کتونی، پتاسیم، سدیم و یونهای کلر نیز می توانند از طریق جفت از خون مادر به خون جنین انتشار یابند.



شکل ۸۰۴-۲۶. تخمکگذاری، بارورسازی تخمک در لوله فالوپ و لانـــه گــزینی بـــلاستوسیست در رحـــم B. عــمل ســـلولهای تروفوبلاست در جایگزینی بلاستوسیست در اندومتر رحم.

رحمی به سینوسهای مادری که پرزها را احاطه میکنند میرود و سپس به وریدهای رحمی باز میگردد. عمل اصلی جفت، تأمین شرایط لازم برای انتشار مواد غذایی و اکسیژن از خون مادر به خون جنین و نیز انتشار محصولات دفعی جنین به خون مادر میباشد.

وه و PO_2 خون مادر در پرزهای جفتی، ۵۰ میلی متر جیوه بوده و PO_2 خون جنینی پس از اکسیژنگیری در جفت PO_2 میلی متر جیوه است. این اختلاف فشار، سبب انتشار اکسیژن از خون مادر به خون جنین می شود. حال ببینیم خون جنین با وجود غلظتهای پایین اکسیژنی که دارد چگونه می تواند اکسیژن رسانی به بافتهای جنین را تأمین کند. سه علت برای این موضوع وجود دارد. یکی اینکه هموگلوبین خون جنین از نوع هموگلوبین جنینی یا PO_2 می تواند مقدار بیشتری اکسیژن نسبت به خون مادر حمل کند. علت دوم این است که غلظت هموگلوبین خون جنین حدوداً ۵۰ درصد بیشتر از غلظت آن در خون مادر است جنین حدوداً ۵۰ درصد بیشتر از غلظت آن در خون مادر است و علت سوم اثر بوهر است (فصل ۷) که می گوید هموگلوبین در و علت سوم اثر بوهر است (فصل ۷) که می گوید هموگلوبین در و و علت باید وی جنین نیز هنگامی که به پرزهای جفتی در PCO با ۷۰۰ خون جنین نیز هنگامی که به پرزهای جفتی

هورمونهای ترشح شده از جفت

در دوران حاملگی، جفت، هورمونهای گونادوتروپین جفتی انسانی (hCG)، استروژن، پروژسترون و سوماتوتروپین جفتی انسانی را ترشح میکند.

گونادوتروپین جفتی انسانی

گــونادوتروپین جـفتی انسانی (hCG) از سلولهای تروفوبلاستی ترشح میشود و اولین بار میتوان آن را ۸ تا ۹ روز پس از تخمکگذاری در خون سنجش نمود. سپس ترشح آن در هفته ۱۰ تا ۱۲ حاملگی به حداکثر میرسد و در ۱۲ تا ۲۰ هفتگی به حداقل کاهش میباید و در بقیه دوران حاملگی در این سطح باقی میماند. مهمترین عمل hCG خاملگی در این سطح باقی میماند. مهمترین عمل جلوگیری از پسرفت جسم زرد است. در این حالت جسم زرد به ترشح استروژن و پروژسترون ادامه داده و این هورمونها نیز جلوی خونریزی قاعدگی را گرفته و اندومتر را وادار میکنند که به رشد و ذخیرهسازی مواد غذایی در خود ادامه دهد. پس از هفته ۱۳ تا ۱۷ حاملگی، جسم زرد تحلیل میرود، اما در این زمان جفت قادر است مقادیر کافی استروژن و پروژسترون را جهت حفظ بقیه حاملگی ترشح نماید.

hCG همچنین موجب تحریک ترشح تستوسترون از بیضههای جنین میشود. این تستوسترون اولاً موجب رشد اندامهای جنسی زنانه در جنین شده و ثانیاً موجب نزول بیضهها به اسکروتوم در اواخر بارداری خواهد شد.

استروژن

استروژن به خصوص در اواخر بارداری از پیشسازهای اندروژنیک مانند دهدرواپی اندروسترون و ۱۶ مهیدروکسی دهیدرواپی آندروسترون که از غده فوق کلیوی مادر ترشح می شوند، در جفت ساخته می شود. استروژن عمدتاً از سلولهای سنسی شیال تروفوبلاستی جفت ترشح می شود و مسئول بزرگشدن رحم مادر، بزرگشدن پستان، پستانهای مادر و رشد ساختمانهای مجرایی پستان، بزرگشدن اندامهای تناسلی خارجی مادر و تسهیل عبور جنین از کانال زایمانی به واسطه شل کردن مفاصل ساکرواپلیاک می باشد.

يروژسترون

پــروژسترون کـه آن نـیز از سـلولهای سـنسیشیال تروفوبلاستی جفت ترشح میشود موجب پیشبرد حاملگی میگردد. بدین صورت که باعث تکامل سلولهای دسیدوآیی و تأمین تغذیه رویان شده و قدرت انقباضی رحم باردار را کاهش میدهد. همچنین پروژسترون با همکاری استروژن، پستانهای مادر را برای شیردهی آماده میسازد.

سوماتوترويين جفتى انسانى

سـوماتوتروپین جـفتی انسـانی (hCS) اثـراتـی مشابه پرولاکتین در تولید شیر دارد و بنابراین به آن لاکتوژن جفتی انسانی نیز گفته میشود. این هـورمون اثـراتی شبیه بـه هورمون رشد داشته و سبب تشکیل بـافتهای پـروتئینی میگردد. همچنین این هورمون با کاهشدادن حساسیت بـه انسولین در بدن مادر موجب کاهش مصرف گلوکز در مادر و افزایش گـلوکز در دسـترس جنین میشود. اثـر دیگـر ایـن هورمون آزادسازی اسیدهای چرب از ذخایر چـربی مـادر و تأمین یک منبع انرژی جایگزین (به غیر از گلوکز) برای جنین میباشد.

سایر عوامل هورمونی در حاملگی

در دوران حاملگی اندازه غده هیپوفیز و ترشح کورتیکوتروپین، تیروتروپین و پرولاکتین از آن افزایش مییابد. ترشح گلوکوکورتیکوئیدهای غده فوق کلیه نیز افزایش یافته که آنها منجر به آزادسازی اسیدهای آمینه از بافتهای مادر میشوند. افزایش ترشح آلدوسترون نیز موجب احتباس آب و نمک در بدن مادر و گاهی ایجاد افزایش فشارخون ناشی از حاملگی میگردد. همچنین ترشحات غده تیروئید و ترشح پاراتورمون از غدد پاراتیروئید در طی حاملگی افزایش مییابند. ریلاکسین هورمون دیگری است که در طی حاملگی از جفت ترشح شده و منجر به نرمشدن سرویکس زن میگردد.

پاسخ بدن مادر به حاملگی

وزن مادر در دوران حاملگی حدوداً ۱۱ کیلوگرم افزایش نشان میدهد که تنها ۳/۲ کیلوگرم آن به جنین اختصاص داشته و بقیه ناشی از مایع آمنیوتیک، جفت و پردههای مخاطی، افزایش وزن رحم و پستانها، تجمع مایع اضافی در خون و

مایع خارج سلولی و تجمع چربی در بدن مادر میباشد. در طی حاملگی به علت افزایش ترشح بسیاری از هورمونها از جمله تیروکسین، هورمونهای قشر فوق کلیه و هورمونهای جنسی، میزان متابولیسم پایه تا ۱۵ درصد افزایش مییابد.

در طی حاملگی نیاز مادر به مواد معدنی (خصوصاً کلسیم) افزایش مییابد. همچنین خونسازی جنین و ساخت خون اضافی در مادر به مقادیر زیادی از آهن نیاز دارد که باید از رژیم غذایی یا غیره تأمین شود. در غیر این صورت مادر دچار آنمی هیپوکروم خواهد شد. ویتامین D برای بازجذب کلسیم از روده و ویتامین K برای ساخت پروترومبین کافی جهت جلوگیری از خونریزی مغزی جنین در حین زایمان باید در بدن مادر به مقدار کافی وجود داشته باشد.

در جریان حاملگی حجم خون و برونده قلبی مادر جهت تأمین نیازهای متابولیک وی افزایش مییابد. همچنین مصرف اکسیژن و میزان تهویه دقیقهای در مادر افزایش مییابد. دستگاه ادراری نیز در طی حاملگی دچار تغییراتی میشود که از آن جمله میتوان به افزایش GFR، افزایش تشکیل ادرار و افزایش بازجذب سدیم، کلر و آب اشاره کرد.

در این دوره، مایع آمنیوتیک نیز در اطراف جنین تشکیل می شود که مسئول حفاظت جنین در برابر ضربات وارده به شکم یا انقباضات رحمی می باشد.

پر هاکلامیسی و اکلامیسی

پرهاکلامپسی یا مسمومیت حاملگی در برخی از زنان در چند ماه آخر حاملگی روی میدهد و علایم آن شامل افزایش فشارخون، دفع پروتئین در ادرار، کاهش GFR (به علت رسوب پروتئینها در غشای پایه گلومرول)، احتباس آب و نمک، افزایش وزن، ادم و اسپاسم شریانی به ویژه در کلیهها، مغز و کبد میباشد. یکی از علل پرهاکلامپسی، خودایمنی یا آزادسازی موادی مانند سایتوکاینهای التهابی (فاکتور نکروز آزادسازی موادی مانند سایتوکاینهای التهابی (فاکتور نکروز تومور – آلفا و اینترلوکین – ۶) از جفت ناشی از جریان خون ناکافی آن است که این مواد به نوبه خود موجب اختلال عملکرد گسترده در اندوتلیوم عروق خونی مادر می شوند. سطح دو پروتئین ضد آنژیوژنز موسوم به تیروزین کیناز – ۱ مرتبط با mdع محلول (FILL) و اندوگلین محلول در خون زنان مبتلا به پرهاکلامپسی بالاست. این مواد زمانی به داخل خون آزاد می شوند که جفت در معرض ایسکمی و هیپوکسی

قرار گیرد. این دو ماده اثرات متعددی دارند که ممکن است عملکرد اندوتلیوم رگهای خونی مادر را دچار اختلال نموده و مـنجر بـه هـیپرتانسیون، پـروتئینوری و سـایر تـظاهرات سیستمیک پرهاکلامیسی گردند.

اکلامپسی درجه شدیدی از پرهاکلامپسی است که با اسپاسم عروقی در سرتاسر بدن، تشنج کلونیک مادر و گاه در پی آن اغماء، کاهش شدید دفع کلیوی، اختلال عملکرد کبد و افزایش شدید فشارخون همراه میباشد. درمان این حالت تـجویز گشادکنندههای عـروقی سـریعالاثـر یـا پـایاندادن حاملگی به وسیله سزارین است.

زايمان

زایمان به معنی تولد کودک میباشد و ناشی از انقباضات ریتمیک و افزایش یابنده رحم است. دلیل این انقباضات میتواند هورمونی یا مکانیکی باشد.

از عوامل هورمونی افزایش دهنده قدرت انقباضی رحم افزایش نسبت استروژن به پروژسترون از ماه هفتم حاملگی به بعد است، زیرا استروژنها اثر خاصی بر افزایش قابلیت انقباضی رحم دارند. عامل دیگر، ترشح رفلکسی اکسی توسین از غده هیپوفیز خلفی و افزایش حساسیت رحم در این زمان به اثرات منقبض کننده اکسی توسین میباشد. هورمونهای ترشح شده از جنین مانند اکسی توسین، کورتیزول و پروستاگلاندینها نیز قادرند شدت انقباضات رحمی را افزایش دهند.

یکی از عوامل مکانیکی افزایشدهنده قدرت انقباضی رحم، کشش عضلات رحم ناشی از حرکات جنین و انقباض عضلات صاف متعاقب آن می باشد. همچنین کشیدگی سرویکس در حین زایمان، منجر به رفلکسهایی می شود که بر تنه رحم اثر می کنند و قدرت انقباضی آن را افزایش می دهند.

شىروع زايمان

در حین حاملگی، رحم دچار انقباضات ریتمیک کندی به نام انتقباضات براکستون - هیکس Braxtone - Hicks انتهای contractions) میگردد. این انقباضات در نزدیکی انتهای حاملگی به طور پیشروندهای بسیار قوی میشوند که انقباضات زایمانی نام دارند. کشیدگی سرویکس توسط سر

جنین این انقباضات را بیشتر تقویت کرده و این انقباضات به نوبه خود کشیدگی سرویکس را افزایش میدهند. این اثر فیدبک مثبت منجر به قوی ترشدن انقباضات رحمی میگردد و سرانجام منجر به خروج جنین از رحم میشود. البته اگر پس از شروع زایمان، برخی از انقباضات نتوانند رحم را دوباره به میزان کافی تحریک کنند، فیدبک مثبت ممکن است دچار کاهش پسرفتی شود و در نتیجه، انقباضات زایمانی از بین خواهند رفت.

با قـویشدن انـقباضات زایمانی، سیگنالهای درد برخاسته از رحم و کانال زایمانی به طـور رفـلکسی مـوجب انقباض عضلات شکم شده و بدین وسیله نیروی پیشبرنده جنین به سمت بیرون افزایش مییابد. اگر کـودک از سـمت باسن یا پاها وارد مجرای زایمانی شود، وضعیت قـرارگـیری نوزاد موسوم به وضعیت بریچ (Breech) میباشد.

مكانيسمهاى وضع حمل

شروع انقباضات متناوب از فوندوس رحم به سمت سرویکس و کاهش فواصل بین این انقباضات، نهایتاً موجب خروج کودک از رحم میگردد. در این حالت سرویکس نرم میشود. مرحله موسوم به مرحله اول زایمان، دورهای از اتساع پیشرونده سرویکس میباشد و تا زمانی که ورودی سرویکس میباشد و تا زمانی که ورودی سرویکس مرحله خروج جنین باز شود ادامه مییابد. مرحله دوم زایمان، مرحله خروج مایع آمنیوتیک مشخص میگردد. مرحله سوم زایمان، به معنی دفع جفت و پارهشدن سینوسهای جفتی و خونریزی حاصل از آن میباشد. البته این خونریزی محدود میشود، زیرا فیبرهای عضله صاف رحم در محل عبور عروق میشود، زیرا فیبرهای عضله صاف رحم در محل عبور عروق از جدار رحم به شکل عدد هشت (8) قرار گرفتهاند و انقباض آنها پس از زایمان، این عروق را تنگ میکند.

درد زایمانی

درد پسیچشی مسرحسله اول زایسمان تسوسط اعسصاب هیپوگاستریک که فیبرهای حس احشایی را از رحم خارج میکنند حس می شود اما درد مرحله دوم زایمان که ناشی از کشیدگی رحم و پرینه می باشد از طریق اعساب پیکری ارسال می شود.

يسرفت رحم

در ۴ تا ۵ هفته اول پس از زایمان رحم تحلیل میرود و به نصف اندازه طبیعی خود میرسد. همچنین در این زمان محل جفت در سطح اندومتر اتولیز شده و نوعی ترشح واژینال موسوم به خون نفاس (Lochia) تولید میکند که ابتدا ماهیت خونی داشته و سپس تبدیل به مایع سروز میشود.

شيردهى

رشد پستانها پس از بلوغ تحت تأثیر هورمون استروژن میباشد که موجب افزایش حجم پستان، رشد سیستم مجرایی و غدد آن میشود. در حین حاملگی نیز استروژن فراوان ترشح شده از جفت موجب رشد بیشتر بافت غدهای و سیستم مجاری پستان میگردد. چهار هورمون دیگر نیز در رشد مجاری پستانی نقش دارند که عبارتند از هورمون رشد، پرولاکتین، گلوکوکورتیکوئیدهای فوق کلیوی و انسولین. پروژسترون تا حد زیادی سبب تکامل سیستم لبولی- آلوئولی پستان و خاصیت ترشحی آنها میگردد.

آغاز شيردهي

استروژن و پروژسترون در واقع سبب مهار ترشح شیر میشوند. پس از تولد به علت فقدان هورمونهای استروژن و پروژستروژن، اثر مهارکنندگی آنها از بین رفته و پرولاکتین مترشحه از هیپوفیز قدامی مادر و همچنین سوماتوتروپین جفتی انسانی موجب ترشح شیر از پستانها میگردند. البته هورمون پاراتیروئید و انسولین نیز جهت تأمین اسیدهای هورمون پاراتیروئید و انسولین نیز جهت تأمین اسیدهای آمینه، اسیدهای چرب، گلوکز و کلسیم مورد نیاز برای تولید شیر ضروری است. مایعی که چند روز آخر پیش از وضع حمل و نیز چند روز اول پس از آن از پستانها ترشح میشود حمل و نیز چند روز اول پس از آن از پستانها ترشح میشود آغوز (Colostrum) نام دارد که حاوی پروتئین و لاکتوزی بیشتر از شیر مادر و همچنین فاقد چربی میباشد.

كنترل شيردهي

ترشح پرولاکتین طی چند هفته پس از حاملگی به حداقل میرسد، اما هر بار که مادر به بچه شیر میدهد، سیگنالهای عصبی از نوک پستان به هیپوتالاموس میروند و باعث جهش ۱۰ تا ۲۰ برابری ترشح پرولاکتین میگردند. همان

طور که پیشتر نیز گفته شد، هیپوتالاموس با ترشح هورمون بازدارنده پرولاکتین (که همان دوپامین میباشد)، تـولید و ترشح پرولاکتین از هیپوفیز قدامی را کاهش میدهد.

سر کوب چرخه های تخمدانی در مادران شیر ده در مداران شیر ده در مداران شیرده، سیگنالهایی که از نوک پستان به هیپوتالاموس می روند موجب مهار ترشح FSH از هیپوفیز قدامی می گردند. فقدان LH و FSH نیز موجب ممانعت از چرخه تخمدانی (و تخمک گذاری) در زنان شیرده می گردد.

تخلبه شبر

تخلیه شیر (milk ejection or milk let-down) به معنی انقباض آلوئولهای پستانی و خروج شیر از آلوئولها به مجاری پستانی است. مکیدن نوک پستان توسط نوزاد سبب ارسال پیامهایی از نوک پستان به هیپوتالاموس میشود که همزمان با ترشح پرولاکتین سبب ترشح اکسی توسین نیز میگردند. اکسی توسین اثر خاصی در انقباض آلوئولهای پستانی دارد. تحریک گسترده اعصاب سمپاتیک می تواند سبب مهار ترشح اکسی توسین و ممانعت از تخلیه شیر گردد.

تركيب شير

۸۷ درصد شیر انسان از آب تشکیل شده است و باقی آن را چربی، لاکتوز، کازئین، آلبومین، کلسیم و سایر مواد معدنی تشکیل میدهد. شیر مادر همچنین حاوی آنتیبادیها و عوامل ضدعفونی کننده و همچنین نوتروفیلها و ماکروفاژها می باشد.

فيزيولوژي جنين و نوزاد

یک ماه پس از بارورشدن تخمک، خصوصیات ظاهری تمام اعضاء مختلف بدن جنین شروع به تکامل کرده و پس از ۴ ماه این اعضاء از نظر ظاهری شبیه اندامهای نوزادی می شوند. البته تکامل سلولی این اعضاء به ۵ ماه باقی مانده دوره بارداری نیاز دارد.

تكامل اعضاء مختلف

۱. قلب از هفته چهارم بارداری شروع به تپیدن میکند.

۲. سلولهای خونی در هفته سوم جنینی در کیسه زرده و لایههای مزوتلیال جفت به صورت هستهدار ساخته میشوند. سلولهای خونی بدون هسته از هفته ۴ تا ۵ در مزانشیم جنینی و اندوتلیوم عروق خونی جنین تولید میشوند. کبد در هفته ششم، ساخت سلولهای خونی را آغاز میکند و طحال و سایر بافتهای لنفاوی نیز از ماه سوم شروع به ساخت سلولهای خونی میکنند. از ماه سوم به بعد نیز مغز استخوان به محل اصلی ساخت گلبول قرمز و سفید تبدیل میشود.

 ۳. تنفس در زمان جنینی انجام نمی شود و ریهها روی هم خوابیده و پر از مایع هستند.

رفلکسهای جنینی مرتبط با ساقه مغز و نخاع تا ماه ۳
 تا ۴ حاملگی تکمیل میشوند اما اعمال قشری مغز حتی پس از تولد نیز تکامل نیافتهاند.

۵. عملکرد گوارشی جنین در ۲ تا ۳ ماهه آخر حاملگی تقریباً کامل میشود. در این زمان، جنین مایع آمنیوتیک را بلعیده و با تبدیل آن به مکونیوم در دستگاه گوارش، از طریق مقعد، آن را به درون مایع آمنیوتیک دفع میکند.
 ۶. کلیههای جنین از سه ماهه دوم حاملگی، ادرار ترشح کـــرده و آن را وارد مـایع آمــنیوتیک مــیکنند امـا مکـانیسمهای تــنظیمی کــلیهها پس از تولد تکامل مکـانیسمهای تــنظیمی کــلیهها پس از تولد تکامل

. متابولیسم جنین به طور عمده از گلوکز تأمین می گردد.

 ۸ استخوانهای جنین تا ماه سوم تا چهارم حاملگی غضروفی هستند و پس از آن استخوانیشدن شروع میشود.

۹. ذخیره آهن در بدن جنین به سرعت اتفاق میافتد که
یک سوم آن در کبد ذخیره میشود. پس از آن نوزاد
میتواند تا چند ماه بعد از تولد از این آهن جهت ساخت
هموگلوبین استفاده کند.

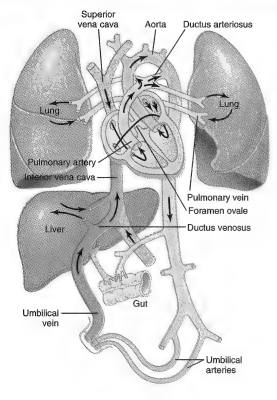
۱۰. وجود ویتامینها در بدن جنین بسیار ضروری است. به ویژه ویتامینهای گروه B (برای ساخت گلبولهای قرمز و بافتهای عصبی)، C (جهت درست ساخته شدن مواد بین سلولی به ویژه ماتریکس استخوانی و فیبرهای بافت همبند)، D (به منظور رشد طبیعی استخوانهای جنین)، E (جهت تکامل طبیعی رویان اولیه و جلوگیری از سقط جنین) و K (به منظور ساخت فاکتورهای انعقادی).

تطابق تنفسی نوزاد پس از تولد و در حالت طبیعی، نوزاد ظرف چند ثانیه تا یک دقیقه پس از تولد شروع به نفسکشیدن میکند که علت آن نوعی وضعیت خفگی مختصر ناشی از فرآیند تولد و ایمپالسهای حسی ناشی از سردشدن پوست است که مراکز تنفسی کودک را تحریک میکنند. عدم تنفس جنین پس از تولد موجب هیپوکسی نوزاد میشود. علت این امر میتواند موارد ذیل باشد: ۱) سندرم ضربه مغزی (که موجب تضعیف شدید مراکز تنفسی میشود)، ۲) تحت فشار قرارگرفتن بند ناف، ۳) جداشدن زودرس جفت، ۴) انقباض بیش از حد رحم و قطع جریان خون جفت متعاقب آن، ۵) بیهوشی زیاد مادر که اکسیژناسیون خون وی را تضعیف میکند.

به علت اینکه ریههای نوزاد در حین تولد روی هم خوابیده بوده و پر از مایع چسبناک میباشند، اولین تنفس نوزاد برای بازکردن ریهها باید بسیار قدرتمند باشد، اما چون ریههای جنین نیز حاوی سورفکتانت (فصل ۷) میباشند که کشش سطحی مایعات ریوی را کاهش میدهد، تنفسهای بعدی نوزاد بسیار به راحتی انجام میگیرد. فقدان سورفکتانت در حین تولد در ریههای نوزاد، خصوصاً نوزادان نارس سبب سندرم زجر تنفسی یا بیماری غشاء هیالین میگردد.

تطابق دستگاه گردش خون نوزاد پس از تولد ساختار گردش خون جنینی را در شکل ۲۸–۲۸ مشاهده میکنید. همان طور که میبینید، خونی که از جفت به سمت دهلیز راست میرود از طریق مجرای وریدی Venosus، کبد را دور میزند. همچنین خونی که از ورید اجوف تحتانی وارد دهلیز راست میشود به ریهها نمیرود بلکه از طریق سوراخ بیضی (Foramen ovale) وارد دهلیز پشده و سپس از طریق بطن چپ به شریانهای سر و پشده و سپس از طریق بطن چپ به شریانهای سر و باندام فوقانی میرود. خونی که از ورید اجوف فوقانی می آید بدون اکسیژن است. این خون از دهلیز راست به بطن راست به بطن راست و از آنجا به شریان ریوی میرود. از آنجا که ریهها در دوره جنینی غیرفعال هستند، این خون به ریهها نمیرود بلکه از سریان ریـوی از طـریق مـجرای شـریانی (Ductus شـریان نافی شـحرای شـریان نافی همتود: و اکسیژنه می شود.

پس از تولد، جریان خون جفتی قطع شده و مقاومت عروق خونی جفت بالا میرود اما با بازشدن ریهها فشار



شیکل ۲۸-۱۴ ساختمان گردش خون در جنین.

عروق خونی در ریهها کاهش یافته و این امر منجر به کاهش فشار شریان ریوی، بطن راست و دهلیز راست میگردد. افزایش فشار دهلیز چپ و کاهش فشار دهلیز راست منجر به جریان خون در جهت عکس از سمت چپ به راست از دریچه بیضی میشود و این موضوع سبب بسته شدن دریچه بیضی میگردد. فشار بالای خون در آئورت و فشار پایین خون در شریان ریوی نیز موجب جریان برعکس خون از آئورت به شریان ریوی از مجرای شریانی میگردد. این امر نیز موجب بسته شدن انقباضی مجرای شریانی و فیبروزه شدن آن پس از جند ماه بعد از تولد میگردد. مجرای وریدی نیز پس از تولد بسته شده و جریان خون کبدی برقرار میگردد.

تغذيه نوزاد

پیش از تولد، نوزاد از گلوکز خون مادر، انرژی خود را تأمین میکند. پس از تولد، گلوکز ذخیره شده در بدن جنین تنها به مدت چند ساعت می تواند نیازهای متابولیک وی را تأمین

کند، اما نوزاد پس از اتمام ذخایر گلوکز قادر است از چربی و پروتئینهای ذخیره شده جهت متابولیسم خود استفاده کند.

ر ــ ی توزادی و اریترویالاستوز چنینی

پیش از تولد، بیلی روبین تولید شده در جنین از طریق کبد مادر دفع می شود. اما پس از تولد به علت اینکه کبد نوزاد هنوز به طور کامل تکامل نیافته است، بیلی روبین نمی تواند از طریق آن دفع شود. بنابراین غلظت آن در خون افزایش یافته و با شروع فعالیت کبد به سطح طبیعی برمی گردد. این اثر هیپربیلی روبینمی فیزیولوژیک نام دارد و با زردی خفیف پوست نوزاد و به ویژه صلبیه چشمهای وی برای یک یا دو هفته همراه است. زردی غیرطبیعی در نوزاد معمولاً به علت اریتروبلاستوز جنینی رخ می دهد که در فصل ششم در ارتباط ای تصحبت شده است.

عملكرد كليه و تعادل مايعات

میزان دریافت و دفع مایع در نوزادان نسبت به وزنشان حدود ۷ برابر این میزان در بالغین میباشد که میتواند منجر به عدم تعادل مایعات شود. همچنین تولید اسید زیاد در بدن نوزادان (به علت متابولیسم بالا) و عدم بلوغ کلیهها، نوزادان را مستعد اسیدوز، دهیدراتاسیون و با شیوع کمتر، هیدراتاسیون بیش از حد میسازد.

عملكرد كيد

در چند روز نخست زندگی کبد قادر به کونژوگه کردن بیلی روبین با اسید گلوکورونیک نمی باشد. همچنین ساخت پروتئینهای پلاسما و فاکتورهای انعقادی توسط کبد کم بوده و گلوکونئوژنز نیز توسط آن انجام نمی شود.

هضم، جذب و متابولیسم انرژی و تغذیه

در روزهای اولیه نوزادی جذب نشاسته از رژیم غذایی، به علت کاهش ترشح آمیلاز پانکراس کم است. همچنین جذب چربی به کندی و به میزان کمی انجام میگیرد و غلظت گلوکز خون نیز متغیر است. میزان متابولیسم نوزادان نسبت به وزن آنها دو برابر بالغین است اما از آنجا که سطح بدن آنها نسبت به حجم آنها بالاست. گرمای بدن به راحتی از دست میرود.

المملي

نوزاد بخش زیادی از ایمنی خود را از مادر تأمین میکند. زیرا آنتیبادیهای پروتئینی به خصوص آنتیبادیهای ضد دیفتری، سرخک و فلج اطفال از طریق جفت از خون مادر به جنین انتشار یافته و حتی تا ۶ ماه پس از تولد، ایمنی او را تأمین میکنند. سیستم ایمنی نوزاد، یک ماه پس از تولد شروع به ساخت آنتیبادی میکند.

مشكلات غدد درونريز

- ۱. اگر مادر حامل جنین دختر توسط هورمونهای آندروژنیک درمان شود، اندامهای جنسی نوزاد به صورت مردانه در آمده و نوعی هرمافرودیسم (دو جنسیتی) ایجاد میشود.
- ۸- هـورمونهای مـترشحه از جفت و غـدد جنسی مـادر می توانند منجر به التهاب پستان و حتی خروج شیر از آن شوند.
- . نوزادان مادران دیابتی (کنترل نشده) معمولاً دارای هیکل و اندامهای درشت بوده، جزایر لانگرهانس آنها دچار افزایش عملکرد شدیدی شده و غلظت گلوکز خون آنها پایین است.
- ۴. گاه ممکن است کودک با کمکاری قشر فوق کلیوی متولد شود که غالباً به دلیل اژنزی غدد فوق کلیوی یا اتروفی فرسایشی آنها روی میدهد.
- ۵. افزایش هورمونهای تیروئیدی خون یا ابتلاء مادر به
 هیپرتیروئیدی موجب کمکاری موقت تیروئید در نوزاد
 خواهد شد.
- ۶ عـدم تـرشح هـورمون تـیروئید در جـنین مـوجب عقبافتادگی ذهنی و بیماری کوتولگی کرتینی میشود.

نوزاد نارس

به نوزادی که پیش از دوره ۹ ماهه حاملگی متولد شود (یا توسط عمل سزارین خارج شود)، سوزاد سارس اطلاق می شود. چنین نوزادی به علت عدم تکامل سیستمهای اصلی بدن دچار مشکلات عمدهای میباشد که از آن جمله میتوان به موارد ذیل اشاره کرد: سندرم زجر تنفسی، مشکلات گوارشی، مشکل کبدی، اسیدوز و اختلال تعادل مایعات ناشی از نارس بودن کلیهها، کمخونی، عفونتهای میعات نقص سیستم ایمنی، ادم هیپوپروتئینمیک به جدی به علت نقص سیستم ایمنی، ادم هیپوپروتئینمیک به

علت کاهش ساخت پروتئینهای پلاسما توسط کبد و ناپایداری دمای بدن.

فببرويلازى يشت عدسي

نوزادان نارس را جهت اکسیژنرسانی کافی در چادر اکسیژن با غلظت زیاد اکسیژن قرار می دهند. اکسیژن زیاد باعث توقف رشد عروق خونی جدید در شبکیه می شود. سپس با توقف اکسیژن درمانی، عروق جدید به تعداد زیادی به صورت انبوه، شروع به رشد در زجاجیه می کنند و جلوی رسیدن نور از مردمک به شبکیه را می گیرند. پس از آن تودهای از بافت فیبری جایگزین این عروق کوچک می شود، جایی که باید زجاجیه شفاف چشم قرار گرفته باشد. این وضعیت که فیبروپلازی پشت عدسی (retrolental fibroplasia) نام دارد، باعث کوری دائمی می شود.

رشيد و تكامل كودك

رشد و تکامل نوزادان دختر و پسر تا سن ۱۰ سالگی به یک اندازه است. اما در سنین ۱۱ تا ۱۳ سالگی استروژنهای زنانه باعث رشد قد و جوشخوردن زودرس اپیفیز استخوانها به تنه آنها شده و رشد طولی تقریباً در سنین ۱۴ تا ۱۶ سالگی متوقف میگردد. اما تستوسترون در پسران بین ۱۳ تا ۱۷ سالگی متوجب رشد استخوانها میگردد. به دلیل جوشخوردن تأخیری اپیفیزها، رشد قدی در پسران طولانی تر خواهد بود، به گونهای که قد نهایی آنها به میزان قابل توجهی بیشتر از رشد قدی دختران میباشد.

رشد رفتاری کودک ناشی از بلوغ سیستم عصبی میباشد و به چندین ماه وقت جهت میلینهشدن راههای عصبی، تکامل نهایی قشر مغز و اعمال مربوط به آن از قبیل بینایی و غیره نیاز دارد.

فيزيولوژي ورزش

فعالیتهای سنگین بدنی میتوانند استرسهای شدیدی به بدن وارد کنند. تستوسترون ترشح شده از بیضههای مردان نوعی اثر آنابولیک قوی دارد که باعث افزایش رسوب پروتئین در همه جای بدن به ویژه عضلات میشود. هورمون جنسی زنانه استروژن نیز احتمالاً مسئول بخشی از تفاوت کاراًیی ورزشی در زنان است. البته اثرات آن به اندازه تستوسترون نیست.

قدرت، توان و استقامت عضالات

قدرت هر عضله عمدتاً به اندازه آن بستگی دارد به طوری که حداکثر نیروی انقباضی عضلات اسکلتی حدوداً ۳ الی ۴ کیلوگرم در هر سانتیمتر مربع از سطح مقطع عضله است.

قدرت نگهداری عضلات حدود ۴۰ درصد بیش از قدرت انقباضی آنها است. به عبارت دیگر، اگر عضلهای از قبل منقبض باشد و نیرویی سعی در باز کردن آن داشته باشد (مانند فرودآمدن پس از پریدن)، نیروی لازم برای بازکردن عضله ۴۰ درصد بیشتر از نیروی لازم برای انقباض کوتاه شونده همان عضله است.

کار مکانیکی انجام شده به وسیله یک عضله عبارت است از نیرویی که به وسیله عضله ایجاد می شود ضربدر مسافتی که این نیرو وارد می شود. توان انقباض عضله با قدرت عضله متفاوت است؛ چرا که توان، معیاری از کل مقدار کاری است که عضله در واحد زمان انجام می دهد. لذا توان نه تنها به قدرت انقباض عضله بلکه به مسافت انقباض و تعداد دفعات انقباض در دقیقه هم بستگی دارد. معمولاً توان عضله را برحسب کیلوگرم بر متر (kg-m) در دقیقه می سنجند.

معیار دیگر کارآیی عضله، استقامت است. این معیار تا حدود زیادی به حمایت تغذیهای عضله و بیش از همه به

مقدار گلیکوژنی که پیش از دوره ورزش در عضله اندوخته شده است، بستگی دارد.

سیستمهای متابولیک عضله در ورزش سیستمهای متابولیک اصلی موجود در عضلات با سیستمهای سایر قسمتهای بدن یکسان هستند. سه سیستم متابولیک مهم در عضلات وجود دارد که پس از اتمام ذخایر ATP در داخل سلولهای عضلانی به ترتیب برای ساخت ATP مورد استفاده قرار میگیرند:

- ۱. سیستم فسفوکراتین: از دو بخش کراتین و یون فسفات تشکیل شده است. این پیوند پر انرژی با شکستهشدن می تواند سبب تولید ATP شود که این عمل در کسر کوچکی از ثانیه اتفاق می افتد. لازم به ذکر است که به مجموع مقادیر ATP و فسفوکراتین سلول، سیستم انرژی فسفاژن گفته می شود.
- 7. سیستم گلیکوژن ـ اسید لاکتیک: گلیکوژن اندوخته شده در عضله به گلوکز شکسته می شود و گلوکز نیز طی فرآیند گلیکولیز و بدون استفاده از اکسیژن (متابولیسم بی هوازی) به دو مولکول اسید پیروویک و چهار مولکول ATP تبدیل می گردد. اگر اکسیژن به اندازه کافی در اختیار نباشد، اسید پیروویک به اسید لاکتیک تبدیل می شود.
- ۳. سیستم هوازی: سیستم هوازی، اکسیداسیون مواد غذایی در میتوکندریها برای تولید انرژی میباشد. این سیستم برای انجام شدن نیاز به اکسیژن دارد و بسیار آهسته تر از سیستم گلیکوژن – اسید لاکتیک عمل میکند اما انرژی تولید شده در این سیستم بسیار بیشتر است.

بازسازی سیستمهای متابولیک در عضلات پس از ورزش

پس از یک فعالیت ورزشی، اگر سیستم گلیکوژن اسید لاکتیک تولید لاکتیک تولید می شود. تجمع اسید لاکتیک در بدن موجب خستگی مفرط می شود. اسید لاکتیک حاصله در بدن به دو صورت حذف می گدد:

۱) بخشی از آن مجدداً به اسید پیروویک تبدیل شده و وارد میتوکندریها میگردد تا برای تولید ATP به مصرف برسد و ۲) بقیه عمدتاً در کبد به گلوکز تبدیل شده و مجدداً برای ساخت گلیکوژن به مصرف میرسد.

حال اگر در حین ورزش و فعالیت، سیستم هوازی فعال شده باشد، اکسیژن اندوخته شده در بدن و ذخایر گلیکوژن به مصرف خواهند رسید. پس از اتمام فعالیت، میزان تنفس هنوز در سطح بالا حفظ میشود تا اکسیژن مصرف شده که به صورت ذخیره در بدن موجود بود، دوباره بازسازی گردد. به این پدیده، بدهی اکسیژن گفته میشود. بخش ابتدایی بدهی اکسیژن، بدهی غیراسید لاکتیکی اکسیژن نامیده میشود و بخش انتهایی آن که بیش از دو برابر بخش ابتدایی نیز بخش میشود.

انواع فيبرهاى عضلاني

تمام عضلات انسان حاوی دو نوع فیبر به نام فیبرهای تند انقباض و فیبرهای کند انقباض هستند. تفاوتهایی که این دو نوع فیبر با هم دارند، عبارتند از:

- ۱. قطر فیبرهای تند انقباض حدود دو برابر قطر فیبرهای کند انقباض است.
- آنزیمهای گلیکولیتیک در فیبرهای تند انقباض و آنزیمهای اکسیداتیو در فیبرهای کند انقباض غالب هستند.
- ۳. تعداد میتوکندری و میزان میوگلوبین فیبرهای کند انقباض بیشتر از فیبرهای تند انقباض میباشد. زیرا فیبرهای کند انقباض متکی به متابولیسم هوازی هستند.
- ۴. تعداد مویرگهای فیبرهای کند انقباض بیشتر از فیبرهای تند انقباض است. زیرا فراهمسازی اکسیژن در فیبرهای کند انقباض از اهمیت بالایی برخوردار است.

سیستم تنفسی در ورزش

به علت فعالیت بالا در حین ورزش، نیاز به اکسیژن افزایش می یابد و میزان تهویه به شدت بالا می رود. به علت مصرف زیاد اکسیژن در حین ورزش می توان انتظار داشت که فشار اکسیژن در خون شریانی به شدت کم شود و فشار دی اکسید كربن افزايش يابد. اما در حالت طبيعي چنين اتفاقي نميافتد و مقدار هر دو گاز در خون شـریانی در حـین ورزش تـقریباً طبیعی باقی میماند. بنابراین میتوان گفت که برای تحریک تنفس در حین ورزش و فعالیت بدنی لازم نیست میزان گازهای خونی غیرطبیعی شود؛ چرا که تنفس عمدتاً به وسیله مکانیسمهای عصبی خاصی تحریک میشود. بخشی از این اثر حاصل تحريك مستقيم مركز تنفس توسط همان پیامهایی است که برای ایجاد فعالیت از مغز به عضلات میروند. بخش دیگر هم ناشی از پیامهای حسی است که از عضلات و مفاصل به مركز تنفس ارسال مي شوند. اين دو پدیده منجر به افزایش تنفس در حین فعالیت بدنی میشوند، بدون اینکه مقادیر گازهای خونی تغییر یابند.

سیستم قلبی عروقی در ورزش

در حین فعالیت بدنی، جریان خون عضلات می تواند تا ۲۵ برابر حالت طبیعی نیز افزایش یابد. این افزایش عمدتاً ناشی از دو اثر است. یکی از این عوامل، آزاد شدن مواد حاصل از متابولیسم خود عضله است که سبب گشادی عروق عضلات اسکلتی می شود و دیگری ناشی از افزایش فشارخون (حدود ۳۰ درصد) حین ورزش است که می تواند جریان خون عضلات را افزایش دهد. البته جریان خون عضله فقط در فواصل بین انقباضات افزایش می یابد زیرا عروق خونی از فواصل بین انقباض در حالت فشرده قرار دارند و خون از عضله در حال انقباض در حالت فشرده قرار دارند و خون از آنها به سختی عبور می کند.

همچنین قلب ورزشکاران نسبت به افراد غیرورزیده بزرگتر و قوی تر است که این عامل می تواند برون ده قلبی را در افراد ورزشکار در حین فعالیتهای ورزشی حدود ۷ الی ۸ برابر افزایش دهد. علت این برون ده قلبی بالا، هیپرتروفی قلب است که موجب می شود حجم ضربه ای و قدرت انقباض قلب در افراد ورزشکار بیشتر از افراد غیرورزیده باشد.

گرمای بدن حین ورزش فعالیت بدنی منجر به افزایش دمای بدن می شود. مقدار

گرمای آزاد شده در بدن با مصرف اکسیژن تناسبی دقیق دارد. حال اگر میزان گرمای تولید شده بسیار بالا باشد یا گرمای تولید شده طبیعی از بدن دفع نگردد، حالتی غیرقابل تحمل و مرگبار موسوم به گرمازدگی ایجاد میشود. در این صورت علایمی از قبیل ضعف شدید، از پای افتادن، سردرد، سرگیجه، تهوع، تعریق شدید، منگی، عدم حفظ تعادل و بیهوشی در فرد ظاهر میشود. همچنین با افزایش میزان تعریق، دفع آب و الکترولیتها به خصوص کلرید سدیم از بدن نیز افزایش میابد که در این صورت مصرف قرصهای نمک ضروری است.

مصرف داروهای خاص توسط ورزشکاران افزایش کارآیی استفاده از برخی مواد توسط ورزشکاران برای افزایش کارآیی عضلات میتواند اثرات زیانباری بر بدن داشته باشد. مثلاً برخی از ورزشکاران از کافئین برای افزایش کارآیی خود استفاده میکنند که وجود چنین اثری تاکنون به اثبات نرسیده است.

هـمچنین استفاده از هـورمونهای آنـدروژنی مثل تستوسترون که برای افزایش حجم عضله بـه کـار مـیروند؛

می تواند در مردان، عملکرد بیضه و اسپرمسازی را تحت تأثیر قرار دهد و عملکرد طبیعی اندامهای تناسلی را مختل کند. این اثرات در زنان بسیار شدیدتر و مخرب تر هستند، زیرا بدن زنان به مقادیر بالای هورمونهای مردانه سازگار نیستند.

سایر داروها مثل آمفتامینها و کوکائین هم که به افزایندههای کارآیی ورزشی شهرت یافتهاند، جز تحریک روانی، اثرات دیگری بر بدن نداشته و حتی می توانند در حین ورزش باعث فیبریلاسیون بطنی شوند.

تناسب اندام، طول عمر را افزایش میدهد

تناسب اندام و کنترل وزن به علت کاهش دادن فشارخون، کاهش دادن میزان کلسترول و LDL، میزان وقوع سکتههای قلبی و مغزی را کاهش میدهد. همچنین افرادی که تناسب اندام دارند دارای ذخیره تنفسی بالاتری هستند. خطر ابتلای این افراد به بیماریهای ناشی از چاقی بسیار پایین است و دیابت در آنها به ندرت ایجاد می شود. نشان داده شده است که کنترل وزن و وضعیت مطلوب بدنی می تواند حتی خطر ابتلا به سرطان را نیز کاهش دهد.

واژەياب

الق

استیگما، ۳۶۳ انبار بزرگ، ۲۹۰ انتشار ساده، ۱۷ استیل کولین، ۲۱۲ انتقال فعال، ۱۸ اسکوروی، ۳۱۴ اسکیزوفرنی، ۲۸۱ انتقال فعال اوليه، ١٨ انتقال فعال ثانويه، ١٩ اسمز، ۱۸ اندوتلین، ۸۳، ۱۲۷ اسمول، ۱۱۶ اندوسیتوز، ۱۴ اسمولاريته، ۱۸ انرژی بی هوازی، ۳۱۵ اسمولاليته، ۱۸ اسهال، ۳۰۷ انرژی هوازی، ۳۱۵ انسولین، ۳۳۹ اسیداستواستیک، ۳۰۹، ۳۴۲ انسولیناز کبدی، ۳۴۰ اسید پاراآمینوهیپوریک، ۱۳۲ انفارکتوس میوکارد، ۱۰۰ اسید یانتوتنیک، ۳۱۵ انقباضات زودرس بطنی، ۶۲ اسید پیروویک، ۳۰۸ انكفالين، ٢٢۴ اسید لاکتیک، ۳۰۸ أورشوت، ۲۰ اسیدنیکوتینیک، ۳۱۵ اصل ایزوهیدریک، ۱۵۰ اورکسین، ۲۷۸ اصل همه يا هيچ، ۲۰ اوروبیلینوژن، ۳۱۱ اوفتالموسكوپ، ٢٣١ اعصاب هیپوگاستریک، ۳۷۲ اکتین، ۲۲ ایزوستنوری، ۱۵۶ ایزوگرافت، ۱۷۸ اکسی توسین، ۳۲۹ اکسیدنیتریک، ۱۲۸ ایست قلبی، ۶۵ اینولین، ۱۳۴ اکلامیسی، ۳۷۱ اگزوفتالمی، ۳۳۵ التهاب، ١۶٩ باروری زن، ۳۶۷ الكتروكارديوگرام، ۵۲ بافر، ۱۴۹ امواج آلفا، ۲۷۹ باندهای A، ۲۲ امواج أهسته، ۲۹۲ امواج بتا، ۲۷۹ باندهای ۲۲ d

برادیکاردی، ۶۰

برون ده حجم ضربه ای، ۴۵ برون ده قلبی، ۹۳ امواج تتا، ۲۷۹ امواج دلتا، ۲۷۹

امواج فشار دهلیزی، ۴۳

اپتیک چشم، ۲۲۸ اتساع پذیری، ۶۹ اتصالات شكافي، ٣٩ اتوگرافت، ۱۷۸ اثر بوهر، ۱۹۶ اثر پاراسمپاتیک روی قلب، ۵۱ اثر پلکانی، ۳۰ اجسام متراكم، ٣٣ احیای قلبی ریوی، ۶۴ اختلالات شنوایی، ۲۴۶ اختلال تكلم، ۲۶۶ ادرارکردن، ۱۲۳ ارگاسم، ۳۶۷ اريتروبالاستوز جنيني، ۱۷۷ اریتروسیتهای بالغ، ۱۶۱ اسپاسم کارپوپدال، ۳۴۶ اسپرم، ۳۵۴ اسپرماتوگونی، ۳۵۴ استئوئيد، ۳۴۷ استئوبلاستها، ۳۴۷ استئوپروژنیتور، ۳۴۹ استئوپوروز، ۳۵۲ استئومالاسي، ٣٥٢ استئون، ۳۴۸ استاتوكونيا، ۲۶۰ استخوان، ۳۴۷ استرکوبیلین، ۳۱۲ استروژن، ۳۷۰ استریا، ۳۳۹

استفراغ، ۳۰۷

آب مروارید، ۲۳۰ آپاندیسیت، ۳۰۷ آپنه حین خواب، ۲۰۱ آپوپتوز، ۱۶ آپولیپوپروتئین E ۳۰۹ آتروفی عضله، ۳۰ آتلکتازی، ۲۰۳ أريتمي، ۶۰ آریتمی سینوسی، ۶۰ آزمون تحمل گلوکز، ۳۴۵ آستیگماتیسم، ۲۳۰ آسم، ۲۰۳ آسينوسها، ٣٣٩ آشالازی، ۳۰۶ آغاز شیردهی، ۳۷۲ آکرومگالی، ۳۲۸ آلدوسترون، ۱۳۶، ۳۳۶، ۳۳۷ آلدوسترونيسم اوليه، ۹۰، ۳۳۹ آلدوسترونيسم ثانويه، ٣٣٩ آلفا ـ گليسروفسفات، ٣٣٨ آلوگرافت، ۱۷۸ آمورفوسنتز، ۲۲۱ آمیگدال، ۲۷۷ آنافاز، ۱۶ آنزیم آنژیوتانسیناز، ۹۰ آنزیم فسفودی استراز، ۸۱ آنژیوتانسین II، ۸۳، ۱۳۶ آنمی هیپوکروم، ۳۷۱

پیریدوکسین، ۳۱۵ بری بری، ۳۱۴ بلوغ، ۳۶۶ پیگمانتاسیون ملانینی، ۳۳۹ پینوسیتوز، ۱۳۱، ۱۳۱ بهره تنفسی، ۳۱۲ بیلی روبین، ۳۱۱ بیماری آدیسون، ۳۳۸ بیماری مزمن کلیه، ۱۵۶ تاج، ۲۵۲ تاج آمپولی، ۲۶۱ بیماری هانتینگتون، ۲۶۸ تاکیکاردی، ۶۰ تامپون، ۱۴۹ تبادل تنفسی، ۱۹۷ پاپیلاهای کلیوی، ۱۲۱ تب روماتیسمی، ۱۷۵ پارکینسون، ۲۶۷ تترالوژی فالوت، ۱۰۷ پارگی ناحیه انفارکته، ۱۰۰ پانکراتیت، ۳۰۷ تخدیر نیتروژنی، ۲۰۷ تخلیه دسته جمعی، ۲۸۷ پان هیپوپیتوئیتاریسم، ۳۲۸ پپسینوژن، ۳۰۰ تخلیه شیر، ۳۷۳ پتانسیل اَستانه، ۲۱ تخلیه متعاقب، ۲۱۷ تخلیه و انزال، ۳۵۷ پتانسیل پیوستگاهی، ۳۶ تخمکگذاری، ۳۶۳ پتانسیل صفحه انتهایی، ۲۴ ترشح جهشی، ۳۱۹ پتانسیل عمل، ۲۰ پتيالين، ۲۹۹ ترکیب شیر، ۳۷۳ پدیدهٔ بوهر مضاعف، ۳۶۹ تروپوميوزين، ۲۲ تروپونین، ۲۲ پرخونی فعال، ۸۰ پرخونی واکنشی، ۸۰ تروپونین C، ۲۲ پردردی، ۲۲۶ تروپونین I، ۲۲ پروتئین کیناز C، ۳۲۵ تروپونین T، ۲۲ پروتئینهای G، ۲۱۱، ۳۲۲ ترومبوسیتوپنی، ۱۸۲ ترومبومدولین، ۱۸۱ پروتوپلاسم، ۱۱ پروژسترون، ۳۶۵، ۳۷۰ تشكيلات هيپوكامپ، ۲۷۶ پروسوفنوزی، ۲۷۰ تشکیل ادرار، ۱۲۴ تشکیل ادرار رقیق، ۱۳۸ پرومتافاز، ۱۵ تشكيل ادرار غليظ، ١٣٩ پروموتر، ۱۵ پرهاکلامیسی، ۳۷۱ تطابق، ۲۲۹ پسرفت جسم زرد، ۳۶۴ تطابق به تاریکی، ۲۳۵ پلاکهای پییر، ۱۶۷ تطابق به نور، ۲۳۵ پلاگر، ۳۱۵ تطابق چشایی، ۲۴۸ تلوفاز، ۱۶ پلیسیتمی ثانویه، ۱۶۶ پلیسیتمی فیزیولوژیک، ۱۶۶ تناوب الكتريكي، ٢١ پوسیدگی دندان، ۳۵۳ تنظیم افزایشی، ۳۲۱

حجم پایان سیستولی، ۴۵ تنظیم کاهشی، ۲۲۱ حجم ریوی، ۱۸۶ تنفس شین استوکس، ۲۰۱ حداكثر انتقال، ۱۳۱ تنگی نفس، ۲۰۴ حدت بینایی، ۲۳۰ تنیاکولی، ۲۹۸ حرکات تعقیبی، ۲۴۱ توبرکولوز، ۲۰۳ حرکات تودهای، ۲۹۸ توبول دیستال، ۱۳۲ توبول های عرضی، ۲۵ حرکت سلول ها، ۱۴ حساس شدن، ۲۷۲ توده برسی، ۷۵ حلزون، ۲۴۳ تولید هموگلوبین، ۱۶۴ حملات تشنجی، ۲۷۹ تونوس عضله، ۳۰ حمله موضعی ساده، ۲۸۰ تونوس وازوموتور، ۸۵ حیوان بی مخ، ۲۵۱ تیروکسین، ۳۳۰ حیوان نخاعی، ۲۵۱

Ė

خستگی عضلانی، ۳۰

خط ۲۲ ، ۲۲ خط ۲۲ ، ۲۲ خواب با امواج آهسته، ۲۷۷ خواب با حرکات سریع چشم، ۲۷۷ خواب غیر REM ، ۲۷۷ خواب متناقض، ۲۷۸ خواجگی، ۳۶۷

د پلاریزاسیون، ۲۱۱،۲۰ درد ارجاعی، ۲۲۵ دریافت روزانه آب، ۱۱۲ دریچه ایلئوسکال، ۲۹۸ دستگاه بافر فشاری، ۸۷ دسته قوسی، ۲۷۱ دفع روزانه آب، ۱۱۲ دفع کلیوی پتاسیم، ۱۴۵ دفع نامحسوب آب، ۱۲۳ دگزامتازون، ۶۳۶ دوربینی، ۲۲۹ دوربینی، ۱۹۹ دوربینی، ۱۹۹

دیابت قندی، ۳۴۴

د بایت هیپوفیزی، ۲۲۸

جریان خون احشایی، ۲۹۵ جریان خون کلیه، ۱۳۷ جریان ضایعه، ۵۸ جزایر لانگرهانس، ۳۳۹ جسم پینهای، ۲۲۱، ۲۲۱ جسم سفید، ۳۶۴ جمع زمانی، ۳۱۴ جمع فضایی، ۲۱۴ جمود نعشی، ۳۶ جویدن، ۲۹۶

جذب آب، ۳۰۴

جذب چربیها، ۳۰۵ جریان پلاسمای کلیوی، ۱۳۷

چاقی، ۳۱۳ چرخه قلبی، ۴۲

حافظه، ۲۰۹

تنظیم ترشح پتاسیم، ۱۴۵

تنظیم ژنتیکی، ۱۵

پولپ، ۳۵۲ پیروفسفات، ۳۴۷

حافظه کوتاه مدت، ۲۷۲ حافظه میان مدت، ۲۷۲ حجم اجباری ادرار، ۱۳۸ حجم پایان دیاستولی، ۴۵

مرکز تغذیه، ۳۱۲

مرکز تنفس، ۱۹۸

مرکز سیری، ۲۷۵، ۳۱۲

لوکمی، ۱۷۰ کوررنگی، ۲۳۶ قانون لاپلاس، ۶۸ فاز ۳ (رپلاریزاسیون سریع)، ۴۰ قشر بینایی، ۲۳۹ کوله کلسیفرول، ۳۴۹ لوکوپنی، ۱۷۰ کولیت اولسرو، ۳۰۷ فاکتور ناتریورتیک دهلیزی، ۱۰۴ لیپوپروتئین لیپاز، ۳۴۱ قشر حسی پیکری، ۲۲۰ کیسههای منی، ۳۵۶ قشر شنوایی اولیه، ۲۴۶ ليپوپروتئينها، ٣٠٩ کیموس، ۲۹۷ قطر مردمک، ۲۲۹ قنات سیلوپوس، ۲۹۰ ماکروسیت، ۱۶۳ ماكولا، ۲۶۰ فراموشی پیشگرا، ۲۷۳ گاسترین، ۲۹۴ ماكولادنسا، ١٢٨ کار تنفسی، ۱۸۶ گردش خون بزرگ، ۶۶ مایعات داخل سلولی، ۱۱۳ گردش خون ریوی، ۶۶ کاشکسی، ۳۱۴ مایع خارج سلولی، ۹، ۱۱۳ گره دهلیزی بطنی، ۴۹ کالیسهای بزرگ، ۱۲۱ فسفوریلاز کبدی، ۳۴۱ کالیسهای کوچک، ۱۲۱ فسفور یلاسیون اکسیداتیو، ۳۰۸ مایع داخل سلولی، ۹ گره سینوسی دهلیزی، ۴۷ كاليكرئين، ٨٣ مايع زلاليه، ٢٣١ گریز بطنی، ۶۱ کانال شلم، ۲۳۱ مایع فراسلولی، ۱۱۲ گزنوگرافت، ۱۷۸ متابوليسم آهن، ۱۶۴ گلانس کلیتوریس، ۳۶۷ کانال هاورسی، ۳۴۸ متابوليسم اكسيداتيو، ٢٩ کانالهای یونی، ۲۱ فشار خالص تصفیه، ۷۵ گلوکاگون، ۳۴۳ متافاز، ۱۶ گلوکوکیناز، ۳۰۸، ۳۴۱ کاوئول، ۳۷ فشار ورید مرکزی، ۷۲ مثانه خودکار، ۱۲۴ گلوکوم، ۲۳۲ کبد، ۳۱۱ فشار هیدروستاتیک مویرگی، ۷۵ مثانه نوروژنیک مهار نشده، ۱۲۴ گلوکونئوژنز، ۳۰۹ کپسول بومن، ۱۲۲ کتواسیدوز، ۳۰۹ مثلث آینتهوون، ۵۴ گلیسروفسفات، ۳۰۹ . کتوز، ۳۰۹ مجرای توراسیک یا سینهای، ۷۸ گلیکوژن، ۲۸، ۳۰۸ کرنیکتروس، ۱۷۷ محیط داخلی، ۹ گلیکوژنز، ۳۰۸ گلیکوکالیکس، ۱۱ کریپتورکیدیسم، ۳۵۷ مخیده، ۲۶۲ مخچه دهلیزی، ۲۶۵ گلیکولیز، ۲۸ کسر فیلتراسیون، ۱۳۵ مخچه مغزی، ۲۶۵ گیرندههای حرارتی، ۲۱۵ کشاندن حلال، ۱۳۱ فيبروپلازي پشت عدسي، ۳۷۶ مخچه نخاعی، ۲۶۵ گیرندههای درد، ۲۱۵ کلسی تونین، ۳۵۱ فیبرهای تندانقباض، ۳۷۸ کلسیم قابل تبادل، ۳۴۷ فیبرهای عضلانی تندانقباض، ۲۹ مدار پوتامن، ۲۶۷ گیرندههای رایانودینی، ۲۵، ۴۱ گیرندههای کم فشار، ۸۷ کلونوس، ۲۵۴ فيبرهاي عضلاني كند انقباض، ٢٩ مراكز تنبيه، ۲۷۶ مرحله تحریکناپذیری مطلق، ۲۲ گیرندههای مکانیکی، ۲۱۵ کلیرانس آب آزاد، ۱۴۱ گیرندههای J ۲۰۰۰ فيبريلاسيون بطني، ١٠٠ مرحله تحریکناپذیری نسبی، ۲۲ کلیرانس کلیوی، ۱۳۷ کلیهها، ۱۲۱ فیدبک توبولی گلومرولی، ۱۲۸ مرحله تخليه أهسته، ۴۵ گین، ۱۰ مرحله تخلیه سریع، ۴۴ کمپلکس QRS طولانی، ۵۸ مرحله رپلاریزاسیون، ۲۰ کمپلکس QRS غیرعادی، ۵۸ کمپلیانس ریوی، ۱۸۴ مرحله سری، ۳۰۱ لاغرى، ٣١٤ فیلترای گلومرولی، ۱۲۵ کموتاکسی، ۱۶۷ مرحله شل شدن ایز وولمیک، ۴۵ لانه گزینی، ۳۶۸ کمورسپتورها، ۸۷ مرحله معدی، ۲۰۱ لرزش ارادی، ۲۶۶ کنترل شیردهی، ۳۷۲ مرکز تشنگی، ۲۷۵ لکوره، ۳۶۶

لنفوئيد، ١٧٠

لنفوسيتي، ١٤٧

لوتئینیزاسیون، ۳۶۴

فاز ۲ (کفه)، ۴۰

فاگوسیتوز، ۱۴

فتوشیمی دید، ۲۳۳ فرابُرد، ۲۶۶

فراموشی پسگرا، ۲۷۳

فسفاتاز قلیایی، ۳۵۱

فسفاتیدیل، ۳۲۵

فسفوکراتین، ۲۸

فسفولیپاز C، ۳۲۵

فشار اسمزی، ۱۱۶

فلوتر دهلیزی، ۶۴

فوليكول آنترال، ٣۶٣

فوليكول بالغ، ٣۶٣

فونوکاردیوگرام، ۱۰۴

فيبرهاي كلاژن، ۷۵

فیدبک مثبت، ۱۰

فیدیک منفی، ۹

قانون آينتهوون، ۵۴

کوپولا، ۲۶۱

کوتوله، ۳۲۸

کورتیزول، ۳۳۶، ۳۳۸

قانون اُهم، ۶۷

قانون بویل، ۲۰۷

قانون پواَزو، ۶۸

فووهاً، ۲۳۲

فورنیکس، ۲۷۶

مرکز گرسنگی، ۲۷۵

مرکز واز وموتور، ۸۴

هستههای سجافی، ۲۷۴ نقطه له ۵۹ هستههای مشبک، ۲۵۹ نکروز، ۱۶ هگزوکیناز، ۳۰۸ نواحی یاداش، ۲۷۶ همانتقالی، ۱۹ نورایی نفرین و ایی نفرین، ۸۲ هموفیلی، ۱۸۲ نورون های غول پیکر، ۲۷۴ هورمون پاراتیروئید، ۱۳۷ نوزاد نارس، ۳۷۵ هومئوستاز، ٩ نیاسین، ۳۱۵ هیپرپلازی عضلانی، ۳۰ هیپرتانسیون اولیه، ۹۲ هیپرتانسیون تک کلیهای گُلدبلات، هیپرتانسیون دو کلیهای گُلدبلات،

هیپرتانسیون مزمن، ۸۹

هیپرتروفی عضله، ۳۰

هیپرتیروئیدیسم، ۳۳۵

هیپرگنادیسم، ۳۶۰

هیپویاراتیروئیدی، ۳۵۱

هیپوتیروئیدیسم، ۳۳۵

هیپوگنادیسم، ۳۶۰، ۳۶۶

هیدروکسی آیاتیت، ۳۴۷

هیرسوتیسم، ۳۳۹

هیستامین، ۸۳

یبوست، ۳۰۷

هیدروسفالی ارتباطی، ۲۹۱

هیدروسفالی غیرارتباطی، ۲۹۱

هیپرکاینه، ۲۰۳

هیپوتونی، ۲۶۶

هیپوکامپ، ۲۷۶

هیپوکرتین، ۲۷۸

هیپرتانسیو*ن* مونوژنیک، ۹۲

نیستاگموس مخچهای، ۲۶۶ نيمكره غالب، ۲۷۰ نیم کره مغلوب، ۲۷۱ نیمه کوری دو گیجگاهی، ۲۴۰ واحد حرکتی، ۲۹ واریکوزیته، ۳۴ وازموشن، ۷۴ وازوپرسین، ۸۳، ۳۲۹ واکنش کوشینگ، ۸۸ ورود مجدد، ۶۳ وریدچهها، ۷۳ وریدهای واریسی، ۷۳ وکتورکاردیوگرام، ۵۶ ویتامین A، ۳۱۴ ویتامین B1، ۳۱۴ ویتامین B2، ۳۱۵

ویتامین ۲۱۴ ۵ ویتامین ۳۱۴ ۵ ویتامین ۳۱۴ ۵ ویتامین ۲۱۵ ۵۲ ویتامین ۳۱۴ ۵۲

ویتامین B6، ۳۱۵

هاله شعاعی، ۳۶۸ هپارین، ۱۸۲ هدایت، ۶۸ هدایت جهشی، ۲۲ هرپس زوستر، ۲۲۶ هسته، ۱۴ هستههای دهلیزی، ۲۶۰

مشیمیه، ۲۳۳ . مكانيسم تأثير ياراسمياتيك، ۵۱ مکانیسم تشنگی، ۱۴۳ مکانیسم جریان معکوس، ۱۳۹ مكانيسم فرانك -استارلينگ، ۴۶ مكانيسم لبريز، ١۴٧ منارک، ۳۶۶ منی، ۳۵۶ موج فشاری نبض، ۷۱ موج a ۴۳ موج ۵، ۴۳ موج ۷، ۴۳ موکوپلی ساکارید، ۴۲ مهار متقابل، ۲۵۵ میاستنی گراو، ۳۱ میتوکندری، ۱۳ میل به نمک، ۱۴۴ میلوئید، ۱۷۰ میلوسیتی، ۱۶۷ مینا، ۳۵۲ میوزین، ۲۲

میوفیبریل، ۲۲

ناباروری مرد، ۳۵۶ ناتریورز فشاری، ۸۸ ناحیه بروکا، ۳۵۲، ۳۳۶ ناحیه فاسیکولاتا، ۳۳۶ ناحیه گلومرولوزا، ۳۳۶ نارسایی حادکلیه، ۱۵۵ نارکولپسی، ۲۷۸ نوط، ۳۵۷ نفرون، ۱۲۲ نفرون های پهلوی مرکزی، ۱۲۲ نقطه مرجع، ۵۶



GUYTON AND HALL

Textbook of Medical Physiology

THIRTEENTH EDITION



www.andisherafi.com

















